

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

⑱ 公開特許公報 (A) 平3-53247

⑲ Int. Cl.⁵G 03 C 7/38
7/26
7/392

識別記号

A 庁内整理番号
7915-2H
8910-2H

⑳ 公開 平成3年(1991)3月7日

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全52頁)

㉑ 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

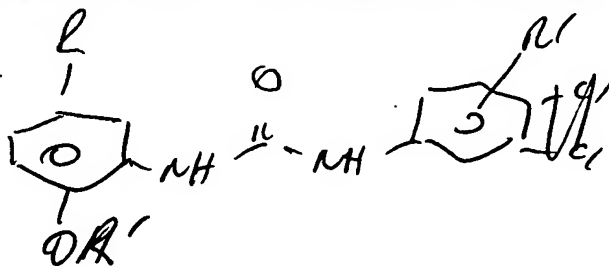
㉒ 特 願 平1-189038

㉓ 出 願 平1(1989)7月21日

㉔ 発 明 者 森 垣 政 和 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

㉕ 発 明 者 濱 戸 信 夫 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

㉖ 出 願 人 富士写真フィルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地



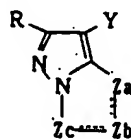
明細書

1. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

2. 特許請求の範囲

下記一般式(I)で表わされるカブラーを少なくとも一種含有するハロゲン化銀乳剤層中に一般式(II)で表わされる化合物の少なくとも一種および一般式(III)で表わされる化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料。

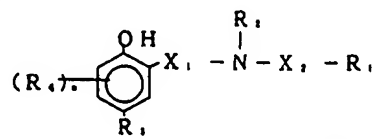
一般式(I)



式中、Rは水素原子または置換基を表わし、Za、ZbおよびZcはメチン、置換メチン、=N-または-NH-のいずれかのを表わす。Yは水素原子、現像主葉の酸化体とのカップリング反応において離脱し得る基、または置換基を表わ

す。ただし、Yが置換基の時、Za、Zb、またはZcのいずれかはメチン基または現像主葉の酸化体とのカップリング反応において離脱し得る基が置換した置換メチン基である。R、YまたはZa、ZbもしくはZcで2量体以上の多量体を形成してもよい。

一般式(II)



式中、X1およびX2は同一でも異なつてもよく、それぞれ-C-、-SO-、または単結合を

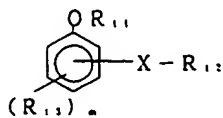
表わす。ただし、X1とX2が同時に単結合であることはない。R1はアルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アルケノキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アミノ基または置換アミノ基を表わす。R2は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、アシリル基またはスルホニル基を表わ

す。R₁はアルキル基、アリール基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基また

R₁

は-X₁-N-X₂-R₁を表わす。R₁はハロゲン原子、ヘテロ環基またはR₁で定義した基を表わす。nは0~3の整数を表わす。nが2~3の時、複数のR₁は同一でも異なつてもよい。ここで、R₁とR₁、R₁とR₁、R₁とR₁、R₁とR₁、複数のR₁のうち互いにオルト位にある基が互いに結合して5~7員環を形成してもよい。

一般式(Ⅲ)



式中、R₁₁およびR₁₂はアルキル基、アルケニル基、アリール基またはヘテロ環基を表わす。X

R₁₁

は-O-または-N-を表わす。R₁₁は水素原子またはR₁₁で定義した基を表わす。R₁₁はアルキルチオ基、アリールチオ基、R₁₁で定義した基ま

での少ない鮮やかな色素が必要である。特にマゼンタ色素の場合、400~450 nm付近に副吸収を有する5-ピラゾロンアゾメチン色素よりも米国特許第3,061,432号、同第4,500,630号、特公昭47-27411号、特開昭59-171956号、同60-33552号、同60-43659号およびリサーチ・ディスクロージャーNo.24626等に記載のピラゾロアゾール系マゼンタカブラーから得られる色素の方が有利である。

しかしながら、これらのピラゾロアゾール系マゼンタカブラーをハロゲン化銀カラー写真感光材料で使用すると5-ピラゾロン系マゼンタカブラーと比較して光堅牢性が著しく悪い。

本発明者等は特定の構造を有する化合物がピラゾロアゾール系マゼンタカブラーから得られるマゼンタ画像の光堅牢性の改良に効果があることを見出し、米国特許第4,588,679号、同第4,735,893号、欧州公開特許第218,266号、同第298,321号、特開昭62-

たは-X-R₁₁を表わす。mは0~4の整数を表わす。mが2以上の時、複数のR₁₁は互いに同一でも異なるてもよい。またR₁₁とR₁₁、R₁₁とR₁₁、R₁₁とR₁₁、R₁₁とR₁₁、R₁₁とR₁₁、複数のR₁₁のうち互いにオルト位にあるR₁₁どうしがそれ互いに結合して5~7員環を形成してもよい。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料に関するものであり、更に詳しくは分光吸収特性に優れ、光堅牢性が著しく改良されたハロゲン化銀カラー写真感光材料に関するものである。

(従来技術)

一般にハロゲン化銀カラー写真感光材料を写真処理して得られる色像は芳香族第一級アミン現像主葉の酸化体とカブラーの反応によって形成されたアゾメチン色素またはインドアニリン色素から成る。

色再現性の良いカラー写真画像を得るには副吸

92945号等で提案してきた。

しかしながら、現像処理して生じた発色領域のうち、色素濃度の高い高発色域ではこれらの化合物によって著しく光堅牢性が改良されるが、低濃度発色域ではあまり改善されず不十分であることがわかつた。しかも低濃度発色域ではマゼンタの光堅牢性がイエロー、シアンと比較して悪く、保存経時にこれら三色のカラーバランスが変化し、視覚的にマゼンタの退色がさらに強調されることがわかつた。

一方、2-アシルアミノまたは2-スルホニアミドフェノール化合物を5-ピラゾロン系マゼンタカブラーの退色防止に使用することが欧州公開特許第176845号で開示されている。またピラゾロアゾール系マゼンタカブラーを含むカブラーの分散安定性、発色性、色相または堅牢性の改良を目的に電子吸引性の基を有する特定のフェノールを使用することが欧州公開特許第145342号、特開昭60-262157号、同61-29855号、同61-286853号、同62

-25755号、同62-27737号、同62-27739号、同62-175748号等に提案されている。

しかしながら、これらの特許に具体的に記載されている化合物は分散安定性、発色性、色相に対しては効果を示すものの、光堅牢性に対してはその改良効果は不十分であった。特に欧州公開特許第176845号に記載されている化合物はイエローの光堅牢性改良効果に優れるが、5-ビラゾロン系マゼンタカブラーに対しては防止剤のないイエロー、シアン並にも改善されず不十分である。しかもビラゾロアゾールに対してはさらに効果が弱い。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の第一の目的は分光吸収特性に優れ、色再現が良く、かつ色素画像の光堅牢性が著しく改良されたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

本発明の第二の目的は色素濃度の高い高発色濃度域と低発色濃度域の退色速度が揃う、すなわち、

発色濃度域全域にわたって退色のバランスが変化しないハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

本発明の第三の目的はイエロー、マゼンタ、シアンの三色の退色においてカラーバランスが変化しないハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

本発明の第四の目的は光、熱、温度に対して白地部分のイエローステイン、着色ステインの発生の少ないハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

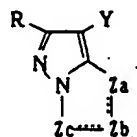
(課題を解決するための手段)

本発明者等はさらに精力的に種々の検討を重ねた。その結果、一般式(II)で表わされる化合物に対して公知のフェノール、ハイドロキノン系退色防止剤を併用すると、一般式(II)で表わされる化合物を単独で使用した場合と比較し、発色濃度域全域にわたった光堅牢性が劣るか、または低発色濃度域では光堅牢性が改良されても高発色濃度域では逆に光堅牢性が悪化する中で特異的に一

般式(III)で表わされる化合物は高発色濃度域の光堅牢性を悪化させずに低発色濃度域の堅牢性を大巾に向上させることができることを見出し本発明を完成させるに到った。

すなわち、下記一般式(I)で表わされるカブラーを少なくとも一種含有するハロゲン化銀乳剤層中に一般式(II)で表わされる化合物の少なくとも一種および一般式(III)で表わされる化合物の少なくとも一種を含有させることにより前述の目的が達成されることがわかった。

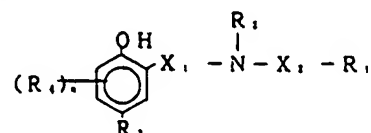
一般式(I)



式中、Rは水素原子または置換基を表わし、Za、ZbおよびZcはメチル、置換メチル、=N-または-NH-のいずれかの基を表わす。Yは水素原子、現像主葉の酸化体とのカツプリング反応において離脱し得る基、または置換基を表

わす。ただし、Yが置換基の時、Za、Zb、またはZcのいずれかはメチル基または現像主葉の酸化体とのカツプリング反応において離脱し得る基が置換した置換メチル基である。R、YまたはZa、ZbもしくはZcで2量体以上の多量体を形成してもよい。

一般式(II)



式中、X₁およびX₂は同一でも異なつてもよく、それぞれ-C(=O)-、-SO₂-または単結合を

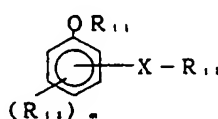
表わす。ただし、X₁とX₂が同時に単結合であることはない。R₁はアルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アルケノキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アミノ基または置換アミノ基を表わす。R₂は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、アシル基またはスルホニル基を表

す。R₁はアルキル基、アリール基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基また

$\begin{array}{c} R_1 \\ | \\ -X_1-N-X_2-R_2 \end{array}$

は-X₁、-N-X₂、-R₂を表わす。R₂はハロゲン原子、ヘテロ環基またはR₁で定義した基を表わす。nは0~3の整数を表わす。nが2~3の時、複数のR₁は同一でも異なつてもよい。ここで、R₁とR₂、R₁とR₂、R₁とR₂、R₁とR₂、複数のR₁のうち互いにオルト位にある基が互いに結合して5~7員環を形成してもよい。

一般式(III)



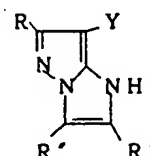
式中、R₁およびR₂はアルキル基、アルケニル基、アリール基またはヘテロ環基を表わす。X

$\begin{array}{c} R_1 \\ | \\ -O- \text{ または } -N- \end{array}$

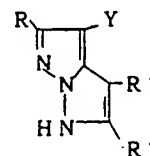
は-O-または-N-を表わす。R₁は水素原子またはR₁で定義した基を表わす。R₂はアルキルチオ基、アリールチオ基、R₁で定義した基ま

たは-X-R₂を表わす。mは0~4の整数を表わす。mが2以上の時、複数のR₁は互いに同一でも異なるてもよい。またR₁とR₁、R₁とR₁、R₁とR₁、R₁とR₁、R₁とR₁、複数のR₁のうち互いにオルト位にあるR₁どうしがそれぞれ互いに結合して5~7員環を形成してもよい。

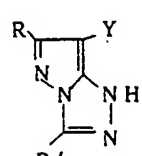
一般式(1)で表わされるカブラーのうち、好みいものは一般式(I a)、(I b)、(I c)、(I d)および(I e)で表される。



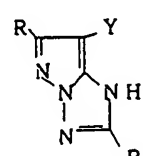
(I a)



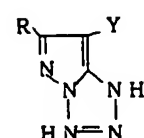
(I b)



(I c)



(I d)



(I e)

(I a)から(I e)までの一般式における置換基を詳細に説明する。R、R'およびR''は、脂肪族基、芳香族基、複素環基またはカツブリング離脱基を表わし、これらの基はさらに、アルキル基、アリール基、複素環基、アルコキシ基(例えば、メトキシ、2-メトキシエトキシ)、アリールオキシ基(例えば、2-, 4-ジ-tert-

アミルフェノキシ、2-クロロフェノキシ、4-シアノフェノキシ)、アルケニルオキシ基(例えば、2-プロペニルオキシ)、アシル基(例えば、アセチル、ベンゾイル)、エステル基(例えば、ブキシカルボニル、フェノキシカルボニル、アセトキシ、ベンゾイルオキシ、ブキシルホニル、トルエンスルホニルオキシ)、アミド基(例えば、アセチルアミノ、メタンスルホンアミド、ジプロピルスルファモイルアミノ)、カルバモイル基(例えば、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイル)、スルブアモイル基(例えば、ブチルスルファモイル)、イミド基(例えば、サクシンイミド、ヒダントイニル)、ウレトイド基(例えば、フェニルウレトイド、ジメチルウレトイド)、脂肪族もしくは芳香族スルホニル基(例えば、メタニスルホニル、フェニルスルホニル)、脂肪族もしくは芳香族チオ基(例えば、エチルチオ、フェニルチオ)、ヒドロキシ基、シアノ基、カルボキシ基、ニトロ基、スルホ基、ハロゲン原子などから選ばれた基で置換されていてもよい。R、R'、

およびR'はさらにR''O-、R''C-、R''CO-、
 $\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ \text{R}''\text{S}- \end{array}$ 、 $\begin{array}{c} \text{R}''\text{SO}- \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$ 、 $\begin{array}{c} \text{R}''\text{SO}_2- \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$ 、 $\begin{array}{c} \text{R}''\text{SO}_3- \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$ 、NH-、
 $\begin{array}{c} \text{R}''\text{CNH}- \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$ 、 $\begin{array}{c} \text{R}''\text{NH}- \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$ 、 $\begin{array}{c} \text{R}''\text{OCNH}- \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$ 、水

素原子、ハロゲン原子、シアノ基、イミド基であつてもよい。(R''は、アルキル基、アリール基および複素環基を表わす)。

R、R'およびR'はさらに、カルバモイル基、スルファモイル基、ウレイド基またはスルファモイルアミノ基であつてもよく、これらの基の窒素原子はR～R'に対して許容された置換基で置換されていてもよい。これらのうち、アルキル基、分岐アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ウレイド基等が好ましい。

Yは一般式(I)で定義された基を表わし、Yで表わされる置換基はR、R'またはR'に同義の基である。

Yが現像主薬の酸化体とのカツプリング反応において離脱し得る基(以下、カツプリング離脱基

とよぶ)を表すとき、該カツプリング離脱基は酸素、窒素もしくは硫黄原子を介してカツプリング活性炭素原子と脂肪族基、芳香族基、複素環基、脂肪族・芳香族もしくは複素環スルホニル基、脂肪族・芳香族もしくは複素環カルボニル基と結合するような基、ハロゲン原子、芳香族アゾ基などであり、これらのカツプリング離脱基に含まれる脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基は、R～R'で許容される置換基で置換されていてもよい。

カツプリング離脱基の具体例を挙げると、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子)、アルコキシ基(例えば、エトキシ、ドデシルオキシ、メトキシエトキシ、メトキシエチルカルバモイル、カルボキシプロビルオキシ、メチルスルホニルエトキシ)、アリールオキシ基(例えば、4-クロロフェノキシ、4-メトキシフニノキシ、4-カルボキシフェノキシ)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ、テトラデカノイルオキシ、ベンゾイルオキシ)、脂肪族もしくは芳香族スルホニルオキシ基(例えば、メタンスルホ

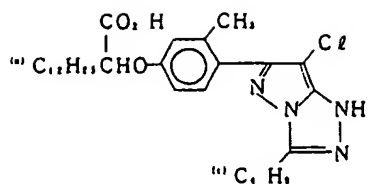
ニルオキシ、トルエンスルホニルオキシ)、アシルアミノ基(例えば、ジクロロアセチルアミノ、ヘプタフルオロブチルアミノ)、脂肪族もしくは芳香族スルホンアミド基(例えば、メタンスルホニアミド、p-トルエンスルホンアミド)、アルコキシカルボニルオキシ基、(例えば、エトキシカルボニルオキシ、ベンジルオキシカルボニルオキシ)、アリールオキシカルボニルオキシ基(例えば、フェノキシカルボニルオキシ)、脂肪族・芳香族もしくは複素環チオ基(例えば、エチルチオ、フェニルチオ、テトラソリルチオ)、カルバモイルアミノ基(例えば、N-メチルカルバモイルアミノ、N-フェニルカルバモイルアミノ)、5員もしくは6員の含窒素複素環基(例えば、イミダゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1-ビリジル)、イミド基(例えば、スクシンイミド、ヒダントイニル)芳香族アゾ基(例えば、フェニルアゾ)などがある。本発明のカツプリング離脱基は、現像抑制剤、現像促進剤、脱銀促進剤等の

写真的有用基を含んでいてもよい。これらのうち、ハロゲン原子とアリールチオ基は特に好ましい。

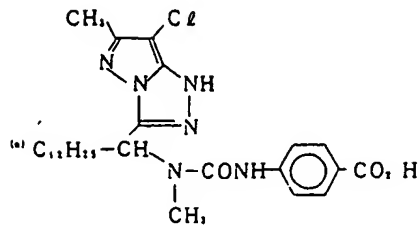
一般式(Ia)～(Ie)で表わされるカブラーのうち、本発明の効果の点で一般式(Ic)と(Id)で表わされるものが好ましい。

以下に一般式(I)で表わされるカブラーの具体例を示す。

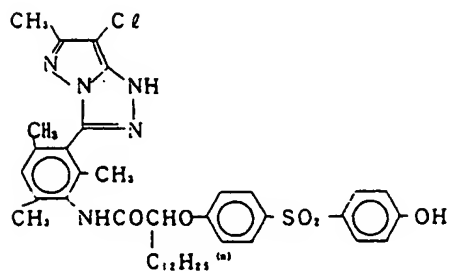
M-1



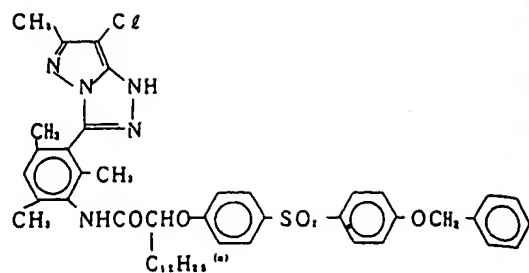
M-2



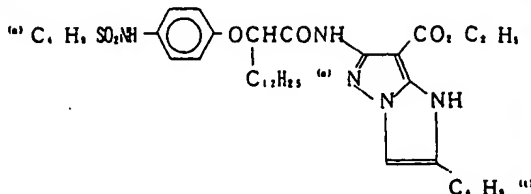
M-3



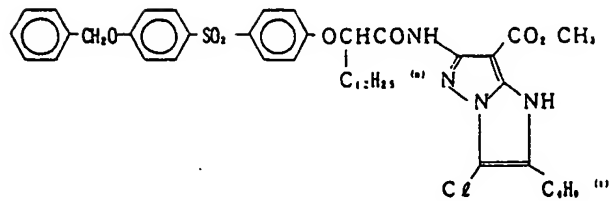
M-4



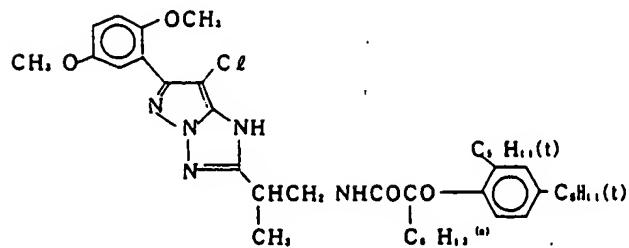
M-5



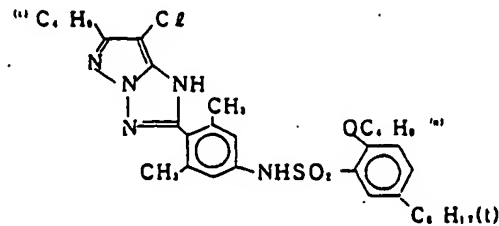
M-6



M-7

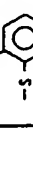
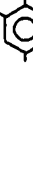


M-8



化合物	R	Y	Cl		同上		-	
			R'					
M-9	CH ₃ -		-CH ₂ CH ₂ NSO ₂ Cl		-CH ₂ CH ₂ NSO ₂ Cl		-CH ₂ CH ₂ NSO ₂ Cl	
M-10		同上	-CH ₂ CH ₂ NSO ₂ Cl		-CH ₂ CH ₂ NSO ₂ Cl		-CH ₂ CH ₂ NSO ₂ Cl	
M-11	(CH ₂) ₂ C-							

化合物	R	R'	Y
M-12			
M-13	CH ₃ -		C ₆ H ₅
M-14	同上		同上
M-15	同上		同上

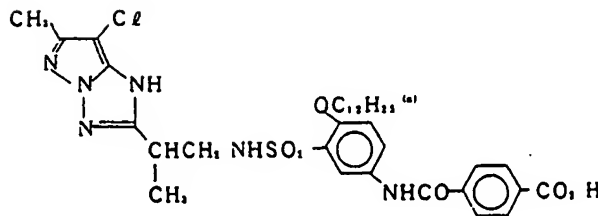
M	R	γ	R'	Cf
M-20	 $* - \text{O}(\text{CH}_2)_3 \text{O} -$			 $- \text{S-C(=O)-Ph}$
M-21	 $* - \text{O}(\text{CH}_2)_3 \text{O} -$			 $- \text{O-C(=O)-S-O-Ph}$

化合物	R	R'	Y
M-22	CH ₃ -	Cl, H, - HO-C ₆ H ₄ -SO ₃ - OC(=O)-C ₆ H ₄ -SO ₃ - (CH ₂) ₇ -	Cl
M-23	同上	(CH ₂) ₇ - SO ₃ - (CH ₂) ₇ -	同上
M-24	CH ₃ - Cl-	Cl, H, SO ₃ - (CH ₂) ₇ -	同上
M-25	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ - COOC-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃ - -CH- CH ₂ -HSO ₃ -CH ₃ - COOC-CH ₂ -CH ₂ -	同上

化合物	R	R'	Y	Cl	上	同上	Cl	Y	Cl	上	同上
M-26											
M-27											
M-28											

化合物	R	R'	Y	Cl	上	同上
M-29						
M-30						

M-31

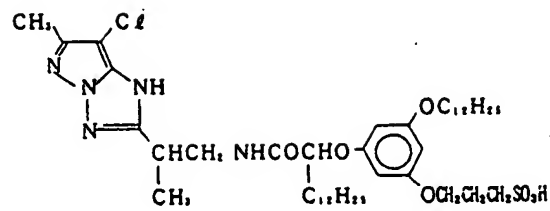


本発明に用いられる一般式(I)で表わされるピラゾロアゾール系マゼンタカブラーの具体例および合成法等は、特開昭59-1625485号、同60-43659号、同59-171956号、同60-33552号、同60-172982号、同61-292143号、同63-231341号、同63-291058号、米国特許第3,061,432号、同4,728,598号等に記載されている。

一般式(II)で表わされる化合物をさらに詳細に説明する。

一般式(II)においてX₁およびX₂は同一でも異なつてもよく、それぞれ-C-、-SO-、-CO-または単結合を表わす。ただし、X₁とX₂が同時に単結合であることはない。R₁はアルキル基(直鎖、分岐鎖もしくは環状の置換もしくは無置換のアルキル基で、例えばメチル、エチル、イソプロピル、tert-ブチル、オクチル、デシル、オクタデシル、シクロヘキシル、ベンジル)、ア

M-32



または単結合を表わす。ただし、X₁とX₂が同時に単結合であることはない。R₁はアルキル基(直鎖、分岐鎖もしくは環状の置換もしくは無置換のアルキル基で、例えばメチル、エチル、イソプロピル、tert-ブチル、オクチル、デシル、オクタデシル、シクロヘキシル、ベンジル)、ア

を表わす。R₁はアルキル基、アリール基または
 $\begin{array}{c} R_1 \\ | \\ -N-X_1-R_2 \end{array}$ を表わし、R₂はR₁で定義した基を表わす。

一般式(II-a)で表わされる化合物のうち、特にX₁が-C=Oである場合が好ましい。

O

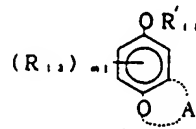
一般式(III)で表わされる化合物をさらに詳細に説明する。

一般式(III)においてR₁₁およびR₁₂は一般式(II)のR₁₁と同じ意味でアルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基を表わす。Xは

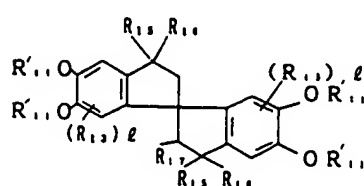
R₁₁

-O-または-N-を表わす。R₁₁は水素原子またはR₁で定義した基を表わす。R₁₂はアルキチオ基(例えばメチルチオ、エチルチオ、イソアミルチオ、シクロヘキシルチオ、オクチルチオ、ヘキサデシルチオ、オクタデシルチオ、ベンジルチオ)、アリールチオ基(例えばフェニルチオ、ナフチルチオ)、R₁で定義した基または

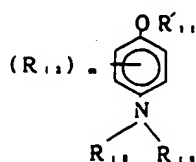
一般式(III-b)



一般式(III-c)



一般式(III-d)

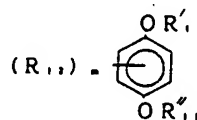


-X-R₁₁を表わす。mは0~4の整数を表わす。mが2以上の時、複数のR₁₁は互いに同一でも異なつてもよい。またR₁₁とR₁₂、R₁₁とR₁₃、R₁₂とR₁₃、R₁₁とR₁₂、R₁₁とR₁₃、R₁₂とR₁₃、複数のR₁₁のうち互いにオルト位にあるR₁₁どうしがそれぞれ互いに結合して5~7員環を形成してもよい。

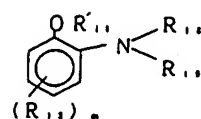
一般式(III)で表わされる化合物のうち、本発明の効果の点で-X-R₁₁が-O-R₁₁に対してオルト位またはパラ位にある化合物が好ましい。

さらに好ましくは下記一般式(III-a)~(III-e)で表わされる化合物である。

一般式(III-a)



一般式(III-e)



一般式(III-a)~(III-e)においてR₁₁、R₁₂、R₁₃およびR₁は互いに同一でも異なるてもよく、それぞれアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表わし、R₁₁はさらに水素原子を表わす。R₁₁、R₁₂およびR₁₃は互いに同一でも異なるてもよく、それぞれ、水素原子、アルキル基またはアリール基を表わす。Aは5~6員環を形成する非金属原子群を表わす。R₁₁およびmは一般式(III)で定義したと同じ意味を表わす。m₁は0~3の整数を表わし、lは0~2の整数を表わす。m₁、m₂、lのそれぞれが2以上の時、複数のR₁₁は同一でも異なるてもよい。

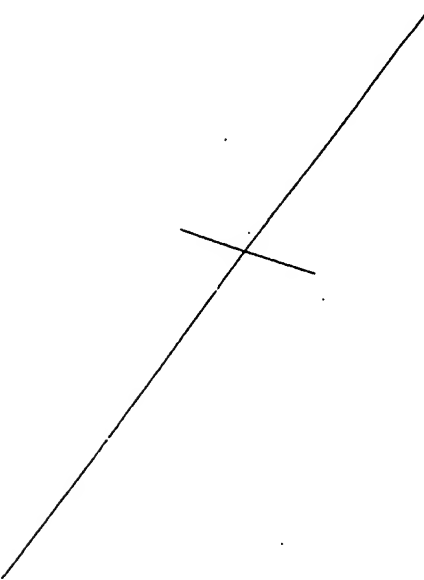
一般式(III-b)においてR₁₁とR₁₂が互いに結合して5~6員環を形成してもよく、一般式

(III-d) および (III-e)において R₁₁ と R₁₂ が互いに結合して 5~6 頁環を形成してもよい。

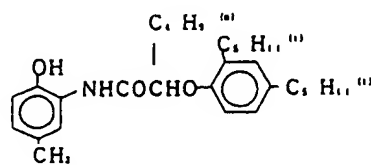
一般式 (III-a) ~ (III-e) で表わされる化合物のうち、さらに好ましい化合物は一般式 (IV-a) ~ (IV-c) で表わされる化合物である。

一般式 (II) および (III) で定義した各基のうち、アルキル、アリールまたはヘテロ環部を有する基はさらに置換基で置換されていてもよい。これらの置換基としては例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アルケノキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アルケニルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、置換アミノ基、ハログン原子、ニトロ基、シアノ基、アシル基、スルホニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アシルオキシ基、シリルオキシ基、ホスホニル基、スルフィニル基、スルホ基、カルボキシル基、エステル基などがある。

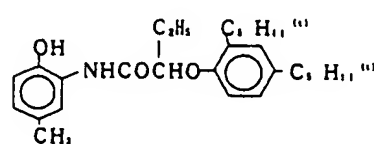
以下に一般式 (II) で表わされる化合物の具体例を示すが、これによって本発明が限定されることはない。



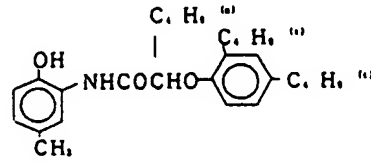
(II-1)



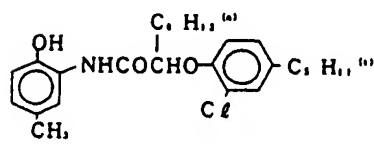
(II-5)



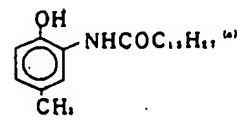
(II-2)



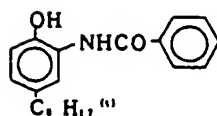
(II-6)



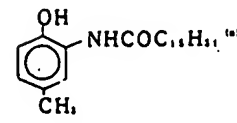
(II-3)



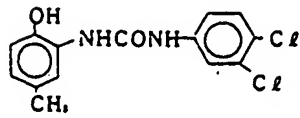
(II-7)



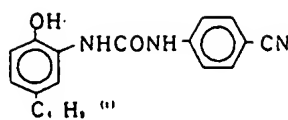
(II-4)



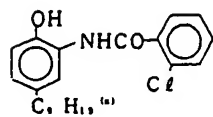
(II-8)



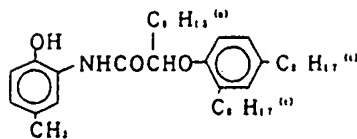
(II-9)



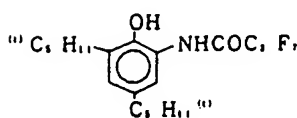
(II-10)



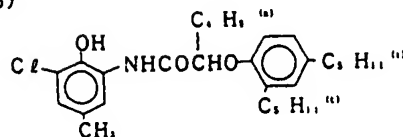
(II-11)



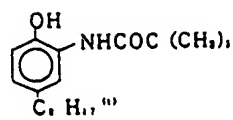
(II-12)



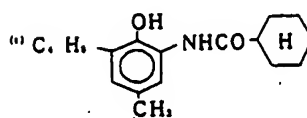
(II-16)



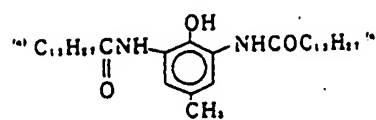
(II-17)



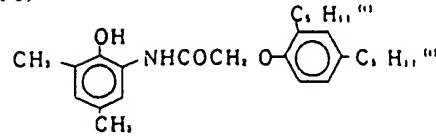
(II-18)



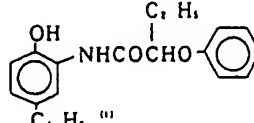
(II-19)



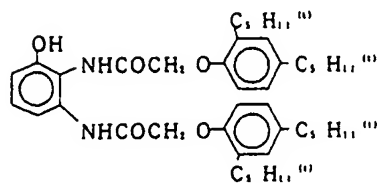
(II-13)



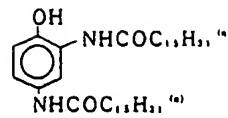
(II-14)



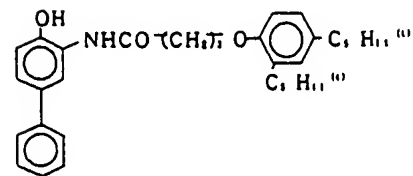
(II-15)



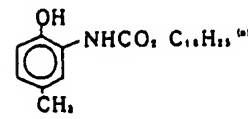
(II-20)



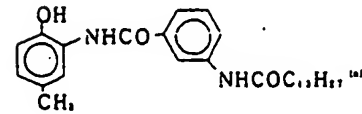
(II-21)



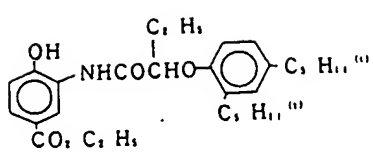
(II-22)



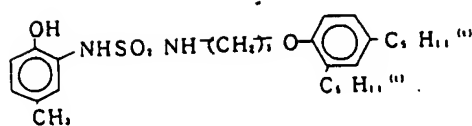
(II-23)



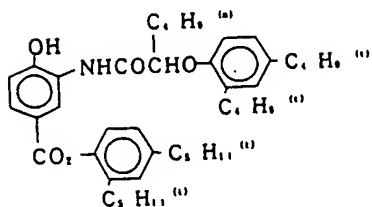
(II-24)



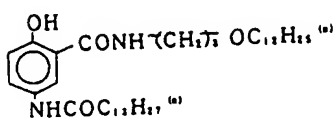
(II-28)



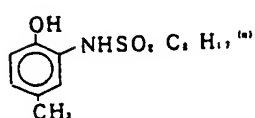
(II-25)



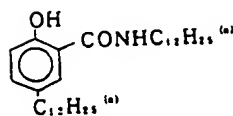
(II-29)



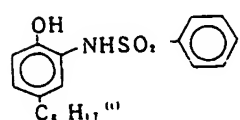
(II-26)



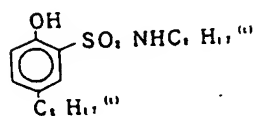
(II-30)



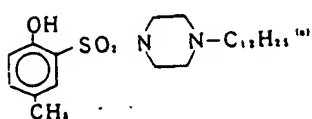
(II-27)



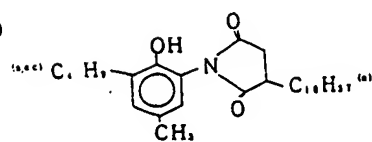
(II-31)



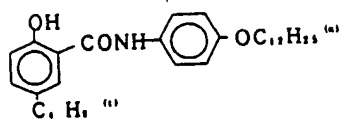
(II-32)



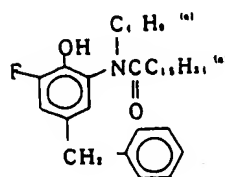
(II-36)



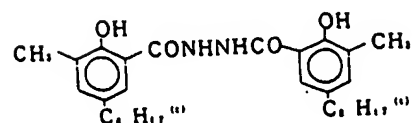
(II-33)



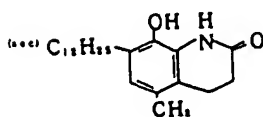
(II-37)



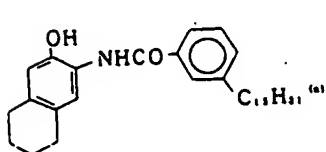
(II-34)



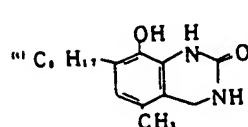
(II-38)



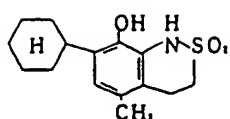
(II-35)



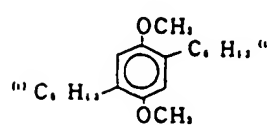
(II-39)



(II-40)



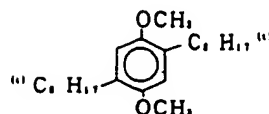
(III-1)



(II-41)



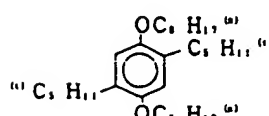
(III-2)



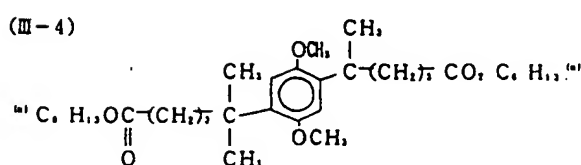
本発明の一般式(Ⅱ)で表わされる化合物は欧洲公開特許第176845号に記載の方法またはそれに準じた方法で合成することができる。

以下に一般式(Ⅲ)で表わされる化合物の具体例を示すが、これによつて本発明が限定されることはない。

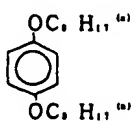
(III-3)



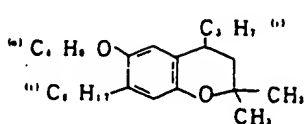
(III-4)



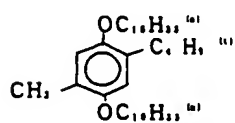
(III-5)



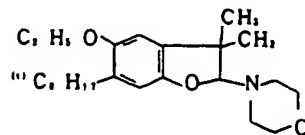
(III-9)



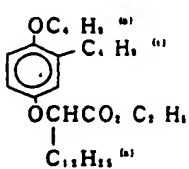
(III-6)



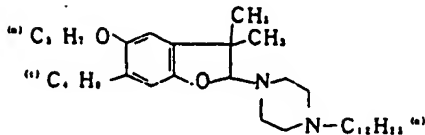
(III-10)



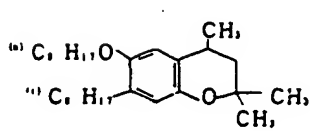
(III-7)



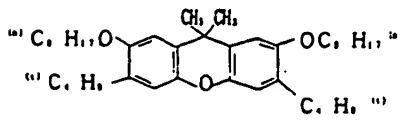
(III-11)



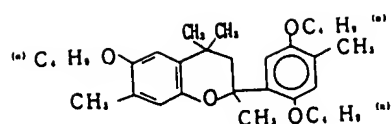
(III-8)



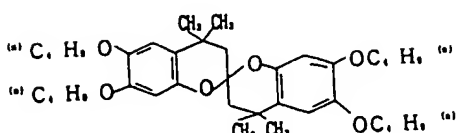
(III-12)



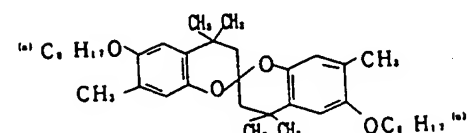
(III-13)



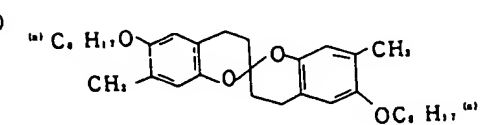
(III-14)



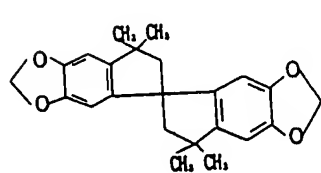
(III-15)



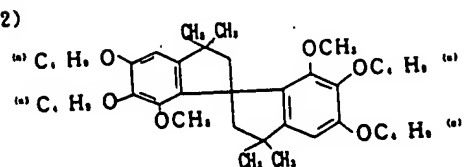
(III-16)



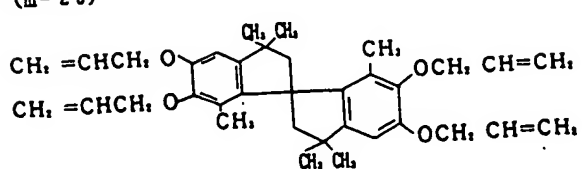
(III-21)



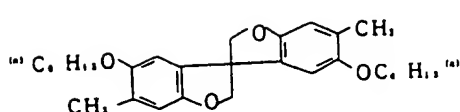
(III-22)



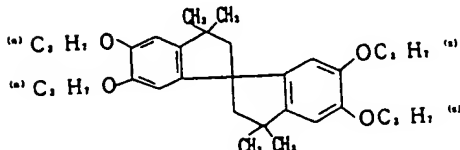
(III-23)



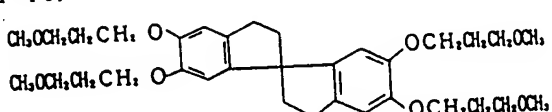
(III-17)



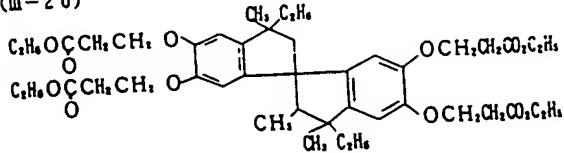
(III-18)



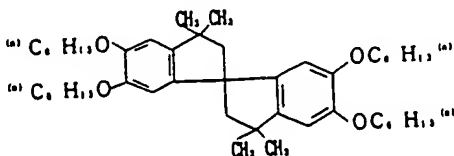
(III-19)



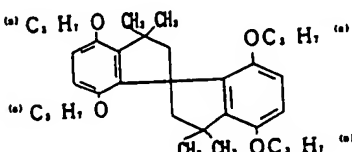
(III-20)



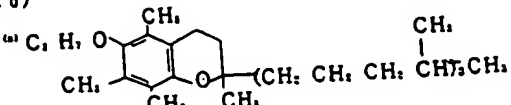
(III-24)



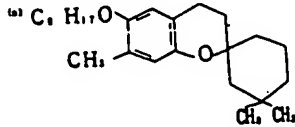
(III-25)



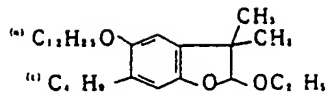
(III-26)



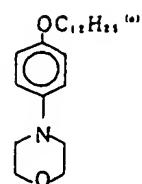
(III-27)



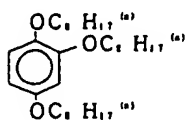
(III-28)



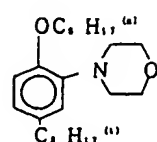
(III-32)



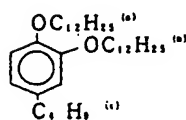
(III-29)



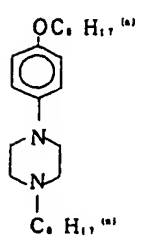
(III-33)



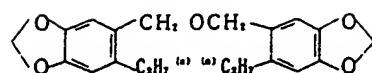
(III-30)



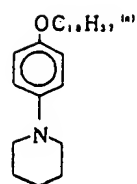
(III-34)



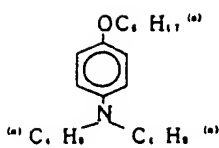
(III-31)



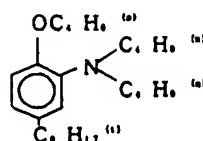
(III-39)



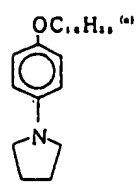
(III-35)



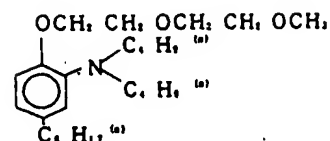
(III-36)



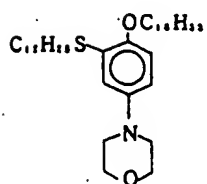
(III-40)



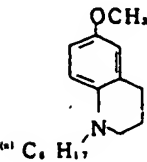
(III-37)



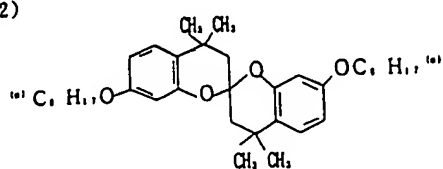
(III-41)



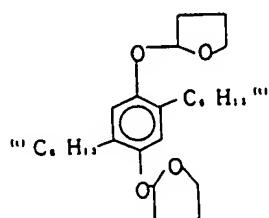
(III-38)



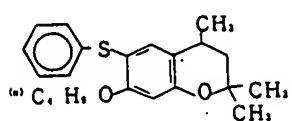
(III-42)



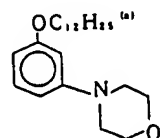
(III-45)



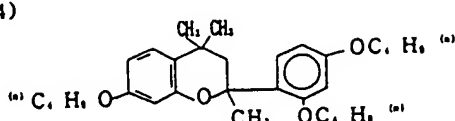
(III-43)



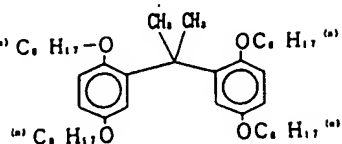
(III-46)



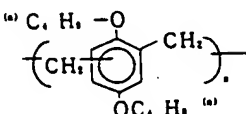
(III-44)



(III-47)



(III-48)



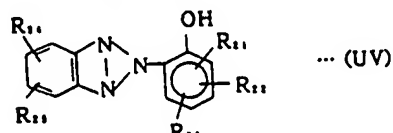
本発明の一般式(Ⅲ)で表わされる化合物は米国特許第4,360,589号、同第4,332,836号、同第4,155,765号、同第4,483,918号に記載の方法またはそれに準じた方法で容易に合成することができる。

本発明の一般式(Ⅱ)および(Ⅲ)で表わされる化合物の添加量はそれぞれカプラー1モル当たり $1 \times 10^{-1} \sim 10$ モルが好ましく、より好ましくは $3 \times 10^{-1} \sim 5$ モルである。これより少ないと本発明の効果を裏しにくく、多いと発色反応に阻害を起こしたりする。一般式(Ⅱ)と(Ⅲ)で表わされる化合物の組合せて使用する比率(一般式(Ⅱ)／一般式(Ⅲ))は $1 \times 10^{-1} \sim 1 \times 10^{-1}$ が好ましく、より好ましくは0.1～1.0である。

本発明において、さらに紫外線吸収剤の少なくとも一種と組合させて使用すると本発明の効果をいつそう高める事ができる。

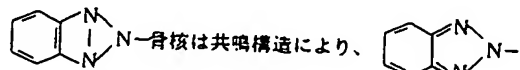
紫外線吸収剤は任意の層に添加することができる。好ましくは、本発明で使用するシアンカブラー全有層中又は隣接層に紫外線吸収剤を含有せし

める。本発明に使用しうる紫外線吸収剤は、リサーチ・ディスクロージャー誌No.17643の第ⅨのC項に列挙されている化合物群であるが、好ましくは下記の一般式(UV)で表わされるベンゾトリアゾール誘導体である。



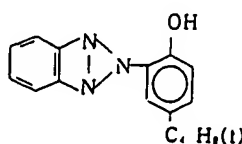
式中、R₁₁、R₁₂、R₁₃、R₁₄、及びR₁₅は同一又は異なるてもよく、水素原子または置換基を表わす。この置換基としては、一般式(Ia～Ie)で説明したR、R'およびR''で定義した置換基が適用される。R₁₃とR₁₄は閉環して炭素原子からなる5若しくは6員の芳香族環を形成してもよい。これらの基や芳香族環は置換基でさらに置換されていてもよい。

上記一般式(UV)で表わされる化合物は、単独または2種以上を混合使用できる。以下に本発明に於て使用しうる紫外線吸収剤の代表的な化合物例を記す。これらの化学構造式中、

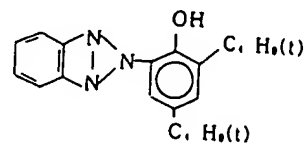


なる構造もとりうる。

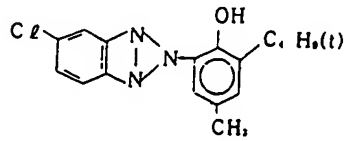
(UV-1)



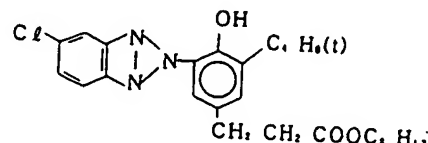
(UV-4)



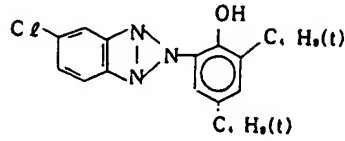
(UV-2)



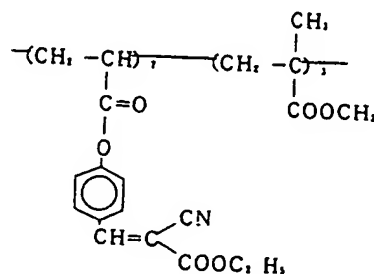
(UV-5)



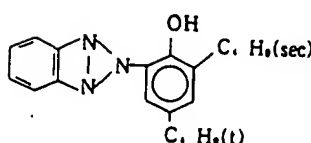
(UV-3)



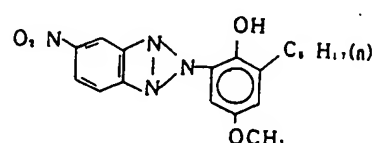
(UV-6)



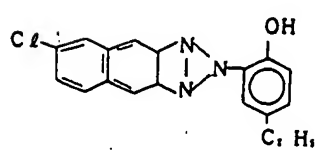
(UV-7)



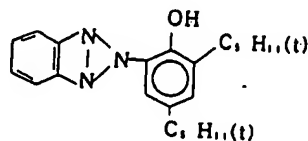
(UV-11)



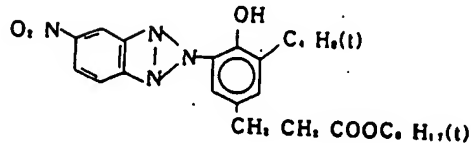
(UV-8)



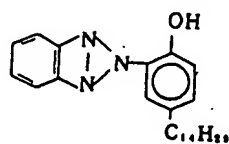
(UV-12)



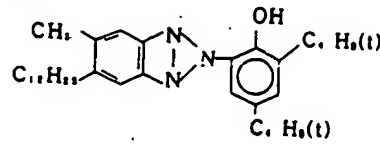
(UV-9)



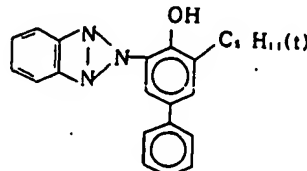
(UV-13)

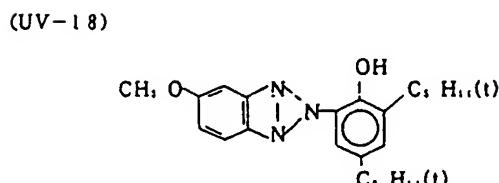
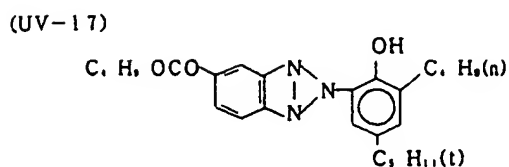
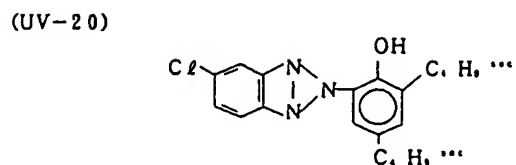
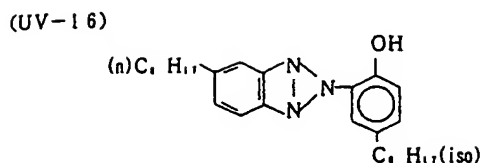
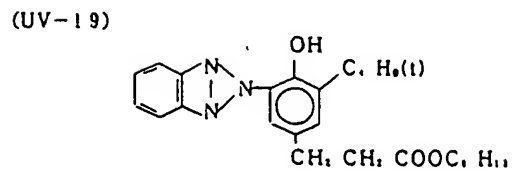
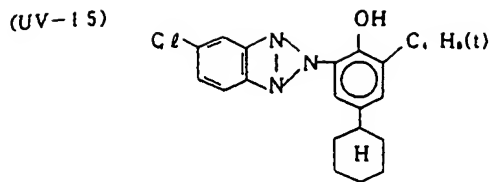


(UV-10)



(UV-14)





前記一般式(UV)で表わされる化合物の合成法あるいはその他の化合物例は、特公昭44-29620号、特開昭50-151149号、特開昭54-95233号、米国特許第3,766,205号、EP0057160号、リサーチ・ディスクロージャー誌社22519(1983年)などに記載されている。また特開昭58-111942号、同58-178351号(英国特許2118315A)、米国特許4,455,368号、特開昭59-19945号および特開昭59-23344号(英国特許2127569A)に記載された高分子量の紫外線吸収剤を使用することもでき、その具体例をUV-6に示した。低分子と高分子の紫外線吸収剤を併用することもできる。

紫外線吸収剤の塗布量は、色素画像に光安定性を付与するに足る量であればよいが、あまりに多量用いるとカラー写真感光材料の未露光部(白地部)に変色をもたらすことがあるので、通常好ましくは 1×10^{-3} モル/m²~ 2×10^{-3} モル/m²、

特に好ましくは 5×10^{-4} モル/m²~ $1 \cdot 5 \times 10^{-3}$ モル/m²の範囲に設定される。

現像処理後のカラー写真感光材料の膜中に残存する処理液成分、なかでも特に芳香族アミン系現像液によって処理後の保存中に着色ステインが発生する。本発明ではこの着色ステインの発生を防止するために(1)または(2)で定義される化合物を単独またはそれらを併用して使用すると好ましい。本発明の一般式(I)~(III)で表わされる化合物と組合せることにより保存性改良効果がいつそう改良される。

(1) 発色現像処理後にカラー写真感光材料中に残存する芳香族アミン系発色現像液と化学結合して化学的に不活性で実質的に無色の化合物を生成する化合物

(2) 発色現像処理後にカラー写真感光材料中に残存する芳香族アミン系発色現像液の酸化体と化学結合して化学的に不活性で実質的に無色の化合物を生成する化合物

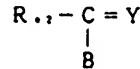
(1)で定義される化合物のうち、好ましい化合物

はp-アニシジンとの二次反応速度定数 k_2 (トリオクチルフオスフエート中 80°C) が $1 \cdot 0 \ell / \text{mol} \cdot \text{sec.} \sim 1 \times 10^{-1} \ell / \text{mol} \cdot \text{sec.}$ である化合物である。この速度定数は欧州公開特許第 258662 号に記載の方法で測定することができる。このような化合物のより好みしいものは下記一般式 (E-I) または (E-II) で表わすことができる。

一般式 (E-I)



一般式 (E-II)



式中、 R_{11} および R_{11} はそれぞれ脂肪族基、芳香族基またはヘテロ環基を表わす。 n は 1 または 0 を表わす。 A は芳香族アミン系現像薬と反応して化学結合を形成する基を表わし、 X は芳香族アミン系現像主薬と反応して離脱する基を表わす。 B は水素原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基またはスルホニル基を表わす。 Y は芳香

族アミン系現像主薬が一般式 (E-II) で表わされる化合物に対して付加するのを促進する基を表わす。ここで R_{11} と X 、 Y と R_{11} または B とが互いに結合して環状構造となつてもよい。

残存する芳香族アミン系現像主薬と化学結合する方式のうち、代表的なものは置換反応と付加反応である。

(2) で定義される化合物のうち好みしいものは一般式 (F) で表わすことができる。

一般式 (F)

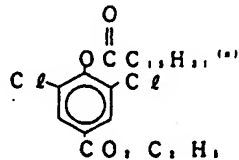


式中、 R は脂肪族基、芳香族基またはヘテロ環基を表わす。 Z は求核性の基または感光材料中で分解して求核性の基を放出する基を表わす。

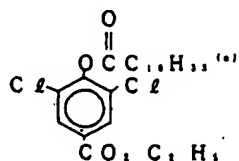
一般式 (F) で表わされる化合物は Z が Pearson の求核性 $\cdot \text{CH}_2$ I 値 (R. G. Pearson, et al., J. Amer. Chem. Soc., 90, 319 (1968)) が 5 以上の基かまたは感光材料中で分解して $\cdot \text{CH}_2$ I 値が 5 以上の基を放出する基が好みしい。

以下に前記の(1)または(2)で定義される化合物の代表例を示すが、これによつて本発明に使用される化合物が限定されるものではない。

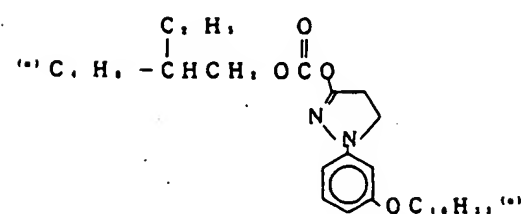
(E-1)



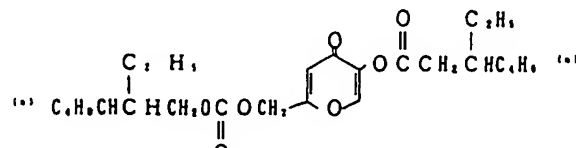
(E-2)



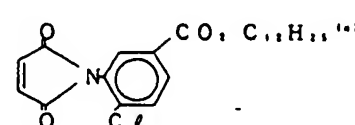
(E-3)



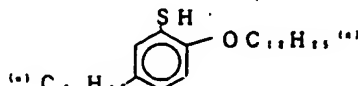
(E-4)



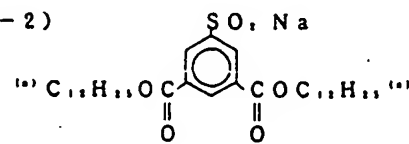
(E-5)



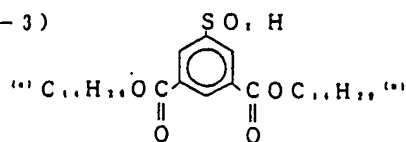
(F-1)



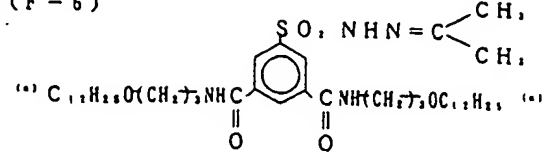
(F-2)



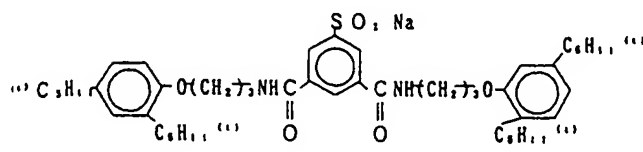
(F-3)



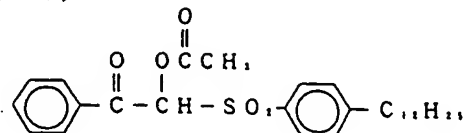
(F-6)



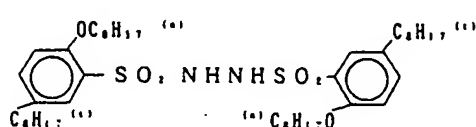
(F-4)



(F-7)



(F-5)



前記の(1)または(2)で定義される化合物の他の好みしい化合物例および合成法は米国特許第4,704,350号、同4,770,987号、欧州公開特許第230,048号、同第255,722号、同第258,662号、同第277,589号、同第298,321号等に記載されている。

前記の(1)または(2)で定義される化合物はそれぞれ単独で使用してもよいが併用すると効果が高ま

る点で好みしい。

前記の(1)または(2)で定義される化合物のうち、低分子量のもの、もしくは水にとけやすいものは現像処理工程の処理浴中に添加し感光材料中に取り込ませてもよい。好みしくは感光材料を製造する段階で感光材料中に添加する方法である。

一方、一般式(G)で表わされる化合物は用いるカブラーとともに感光材料を製造する段階で感光材料中に添加するのが好みしい。

前記の(1)または(2)で定義される化合物の添加量はカブラー1モル当たり 1×10^{-3} ~10モルが好みしく、より好みしくは 3×10^{-3} ~5モルである。

本発明のカラー写真感光材料は、支持体上に青感性ハロゲン化銀乳剤層、緑感性ハロゲン化銀乳剤層および赤感性ハロゲン化銀乳剤層を少なくとも一層ずつ塗設して構成することができる。一般的のカラー印画紙では、支持体上に前出の順で塗設されているのが普通であるが、これと異なる順序であつても良い。また、赤外感光性ハロゲン化銀

乳剤層を前記の乳剤層の少なくとも一つの替りに用いることができる。これ等の感光性乳剤層には、それぞれの波長域に感度を有するハロゲン化銀乳剤と、感光する光と補色の関係にある色素—すなわち青に対するイエロー、緑に対するマゼンタそして赤に対するシアンを形成する所謂カラーカブラーを含有させることで減色法の色再現を行うことができる。ただし、感光層とカブラーの発色色相とは、上記のような対応を持たない構成としても良い。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤としては、実質的に沃化銀を含まない塩臭化銀もしくは塩化銀よりなるものを好みしく用いることができる。ここで実質的に沃化銀を含まないとは、沃化銀含有率が1モル%以下、好みしくは0.2モル%以下のことを言う。乳剤のハロゲン組成は粒子間で異なっていても等しくても良いが、粒子間で等しいハロゲン組成を有する乳剤を用いると、各粒子の性質を均質にすることが容易である。また、ハロゲン化銀乳剤粒子内部のハロゲン組成分布につい

ては、ハロゲン化銀粒子のどの部分をとつても組成の等しい所謂均一型構造の粒子や、ハロゲン化銀粒子内部のコア（芯）とそれを取り囲むシェル（殻）（一層または複数層）とでハロゲン組成の異なる所謂複層型構造の粒子あるいは、粒子内部もしくは表面に非層状にハロゲン組成の異なる部分を有する構造（粒子表面にある場合は粒子のエッジ、コーナーあるいは面上に異組成の部分が接合した構造）の粒子などを適宜選択して用いることができる。高感度を得るには、均一型構造の粒子よりも後二者のいずれかを用いることが有利であり、耐圧力性の面からも好ましい。ハロゲン化銀粒子が上記のような構造を有する場合には、ハロゲン組成において異なる部分の境界部は、明確な境界であつても、組成差により混晶を形成して不明確な境界であつても良く、また積極的に連続的な構造変化を持たせたものであつても良い。これ等の塩臭化銀乳剤のハロゲン組成については任意の臭化銀／塩化銀比率のものを用いることがいきる。この比率は目的に応じて広い範囲を取

上の高塩化銀乳剤においても、粒子内のハロゲン組成の分布の小さい均一型構造の粒子を用いることも好ましく行われる。

また、現像処理液の補充量を低減する目的でハロゲン化銀乳剤の塩化銀含有率を更に高めることも有効である。この様な場合にはその塩化銀含有率が98モル%～100モル%であるような、ほぼ純塩化銀の乳剤も好ましく用いられる。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤に含まれるハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ（粒子の投影面積と等価な円の直径を以て粒子サイズとし、その数平均をとつたもの）は、0.1μm～2μmが好ましい。

また、それらの粒子サイズ分布は変動係数（粒子サイズ分布の標準偏差を平均粒子サイズで除したもの）20%以下、望ましくは15%以下の所謂単分散なものが好ましい。このとき、広いラチユードを得る目的で上記の単分散乳剤を同一層にブレンドして使用することや、重層塗布することが好ましく行われる。

り得るが、塩化銀比率が2%以上のものを好ましく用いることができる。

また、迅速処理に適した感光材料には塩化銀含有率の高い所謂高塩化銀乳剤が好ましく用いられる。これ等高塩化銀乳剤の塩化銀含有率は90モル%以上が好ましく、95モル%以上が更に好ましい。

こうした高塩化銀乳剤においては臭化銀局在層を先に述べたような層状もしくは非層状にハロゲン化銀粒子内部および／または表面に有する構造のものが好ましい。上記局在相のハロゲン組成は、臭化銀含有率において少なくとも10モル%のものが好ましく、20モル%を越えるものがより好ましい。そして、これらの局在層は、粒子内部、粒子表面のエッジ、コーナーあるいは面上にあることができるが、一つの好ましい例として、粒子のコーナー部にエピタキシャル成長したものを挙げることができる。

一方、感光材料が圧力を受けたときの感度低下を極力抑える目的で、塩化銀含有率90モル%以

写真乳剤に含まれるハロゲン化銀粒子の形状は、立方体、十四面体あるいは八面体のような規則的な（regular）結晶形を有するもの、球状、板状などのような変則的な（irregular）結晶形を有するもの、あるいはこれらの複合形を有するものを用いることができる。また、種々の結晶形を有するものの混合したものからなつていても良い。本発明においてはこれらの中でも上記規則的な結晶形を有する粒子を50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは90%以上含有するのが良い。

また、これら以外にも平均アスペクト比（円換算直径／厚み）が5以上、好ましくは8以上の平板状粒子が投影面積として全粒子の50%を越えるような乳剤も好ましく用いることができる。

本発明に用いる塩臭化銀乳剤は、P. Clapham著 *Chimie et Physique Photographique* (Paul Montel社刊、1967年)、G. F. Duffin著 *Photographic Emulsion Chemistry* (Focal Press社刊、1966年)、V. L. Zelikman et al.

著 *Making and Coating Photographic Emulsion* (Focal Press 社刊、1964年) などに記載された方法を用いて調製することができる。すなわち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれでも良く、また可溶性銀塩と可溶性ハロゲン塩を反応させる形式としては、片側混合法、同時混合法、およびそれらの組み合わせなどのいずれの方法を用いても良い。粒子を銀イオン過剰の雰囲気の下において形成させる方法（所謂逆混合法）を用いることもできる。同時混合法の一つの形式としてハロゲン化銀の生成すなわち液相中の $p\text{Ag}$ を一定に保つ方法、すなわち所謂コントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。この方法によると、結晶形が規則的で粒子サイズが均一に近いハロゲン化銀乳剤を得ることができる。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤は、その乳剤粒子形成もしくは物理熟成の過程において種々の多価金属イオン不純物を導入することができる。使用する化合物の例としては、カドミウム、亜鉛、鉛、銅、タリウムなどの塩、あるいは第Ⅴ族元素

い。このとき用いられる分光増感色素としては例えば、F. M. Harmer著 *Heterocyclic compounds - Cyanine dyes and related compounds* (John Wiley & Sons (New York, London) 社刊、1964年) に記載されているものを挙げることができる。具体的な化合物の例は、前出の特開昭62-215272号公報明細書の第22頁右上欄～第38頁に記載のものが好ましく用いられる。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤には、感光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中のかぶりを防止する、あるいは写真性能を安定化させる目的で種々の化合物あるいはそれ等の前駆体を添加することができる。これらの化合物の具体例は前出の特開昭62-215272号公報明細書の第39頁～第72頁に記載のものが好ましく用いられる。

本発明に用いる乳剤は、潜像が主として粒子表面に形成される所謂表面潜像型乳剤、あるいは潜像が主として粒子内部に形成される所謂内部潜像

である鉄、ルテニウム、ロジウム、バラジウム、オスミウム、イリジウム、白金などの塩もしくは錯塩を挙げることができる。特に上記第Ⅴ族元素は好ましく用いることができる。これ等の化合物の添加量は目的に応じて広範囲にわたるがハロゲン化銀に対して $10^{-4} \sim 10^{-2}$ モルが好ましい。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、通常化学増感および分光増感を施される。

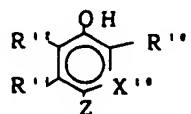
化学増感法については、不安定硫黄化合物の添加に代表される硫黄増感、金増感に代表される貴金属増感、あるいは還元増感などを単独もしくは併用して用いることができる。化学増感に用いられる化合物については、特開昭62-215272号公報明細書の第18頁右下欄～第22頁右上欄に記載のもが好ましく用いられる。

分光増感は、本発明の感光材料における各層の乳剤に対して所望の光波長域に分光感度を付与する目的で行われる。本発明においては目的とする分光感度に対応する波長域の光を吸収する色素一分光増感色素を添加することで行うことが好まし

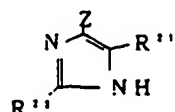
本発明に使用されるシアンカブラー、イエローカブラーは芳香族アミン系発色現像薬の酸化体とかツプリングしてシアン、イエローに発色するものであればどのような構造のカブラーであってもかまわない。本発明の効果の点で下記シアン、イエローカブラーを使用するのが好ましい。

シアン色素画像形成層に含まれるシアンカブラーとしては次の一般式 [C-I]、[C-II]、[C-III] および [C-IV] で表わされる。

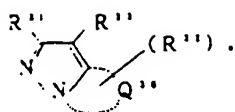
一般式 [C-I]



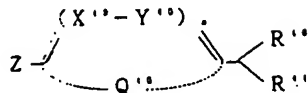
一般式 [C-II]



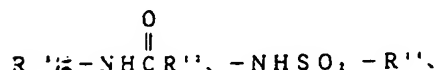
一般式 [C-III]



一般式 [C-IV]



式ニ、Zは水素原子または現像主薬の酸化体とのカソブリング反応時に離脱可能な基を表わす。

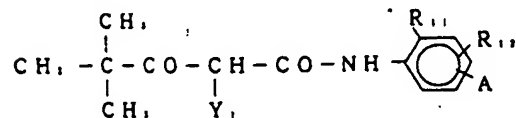


$\begin{array}{c} \text{O} \\ \vdots \\ -\text{C}-\text{R}'' \text{, または } -\text{SO}_2-\text{R}'' \text{ を表わす。こ} \\ \text{こで } \text{R}'' \text{, } \text{R}''' \text{, } \text{R}''' \text{ および } \text{R}''' \text{ は脂肪族基、} \\ \text{芳香族基、ヘテロ環基、置換基を有してよいアミノ} \\ \text{基を表わす。 } \text{R}''' \text{ と } \text{R}''' \text{ はさらに脂肪族オキシ基、} \\ \text{芳香族オキシ基、ヘテロ環オキシ基を表わす。 } \text{R}''' \\ \text{は水素原子、脂肪族基または } \text{R}''' \text{ で定義した基を} \end{array}$

は置換基を表わす。ただし、 R''' と R''' のうち少なくとも一方は電子吸引基を表わす。 m が2の時、2個の X''' および2個の Y''' は互いに同一でも異なつてもよい。

一般式 [C-III]、[C-IV] でいう電子吸引基とは、ハメットの置換基定数 σ の値が0より大きな値である置換基を表わす。

一般式 (Y)



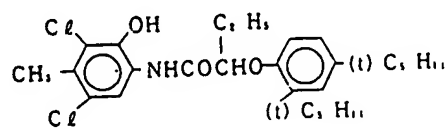
式中、 R_{11} はハロゲン原子、アルコキシ基、トリフルオロメチル基またはアリール基を表し、 R_{11} は水素原子、ハロゲン原子またはアルコキシ基を表す。Aは $-\text{NHCOR}_{11}$ 、 $-\text{NHSO}_2\text{R}_{11}$ 、 $-\text{SO}_2\text{NHR}_{11}$ 、 $-\text{COOR}_{11}$ 、 $-\text{SO}_2\text{NR}_{11}$ を表わす。但し、 R_{11} と R_{11} はそれぞれアルキル基、アリール基またはアシリル基を表す。 Y は離脱基を表す。

表わす。 R''' は水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、脂肪族オキシ基または R''' で定義した基を表わす。 X''' は $=\text{CH}-$ または $=\text{N}-$ を表わす。 R''' と R''' が互いに結合して5~7員環を形成してもよい。 R''' と R''' は同一でも異なつてもよく、いずれもが芳香族基、ヘテロ環基であるか、少なくとも一方が電子吸引基である置換基を表わす。 Q''' は含窒素複素環を形成するのに必要な非金属原子群を表わす。 R''' 、 R''' および R''' は同一でも異なつてもよく、それぞれ水素原子または置換基を表わす。 R''' と R''' はさらに R''' と R''' の少なくとも一つはZで定義した基を表わす。 n は1または2を表わす。 n が2の時2個の R''' は同一でも異なつてもよい。ただし、 R''' 、 R''' および R''' のうち少なくとも一つは電子吸引基である。 Q''' は $=(\text{X}'''-\text{Y}''')$ 。 $=<$ 残基とともにヘテロ環もしくは芳香族基を形成するのに必要な非金属原子群を表わす。 X''' および Y''' は窒素原子または置換基を有してよいメチン基を表わし、 m は1または2を表わす。 R''' と R'''

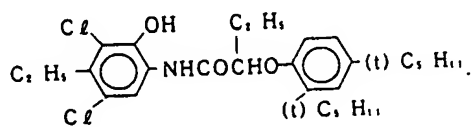
R_{11} と R_{11} 、 R_{11} の置換基としては、一般式 (I a~I e) の R 、 R' 、 R' で定義された置換基を表わし、離脱基Yは好ましくは酸素原子もしくは窒素原子のいずれかで離脱する型のものであり、窒素原子離脱型が特に好ましい。

シアンカブラー、イエローカブラーとして代表的な化合物を以下に挙げる

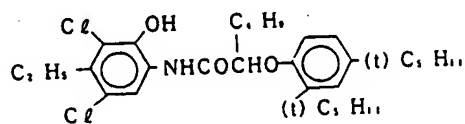
(C-1)



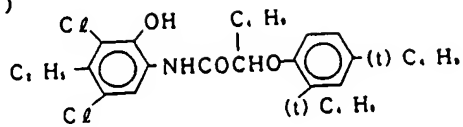
(C-2)



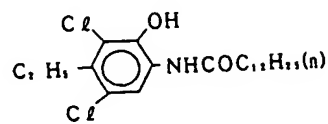
(C-3)



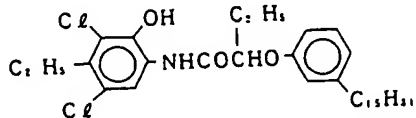
(C-4)



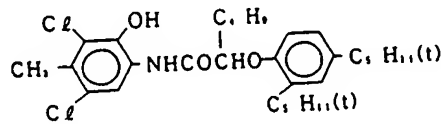
(C-5)



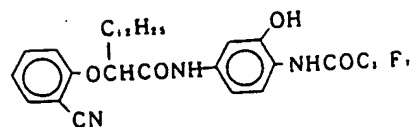
(C-6)



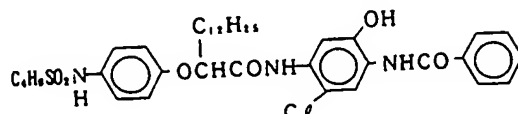
(C-7)



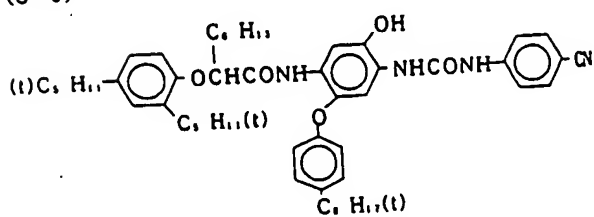
(C-8)



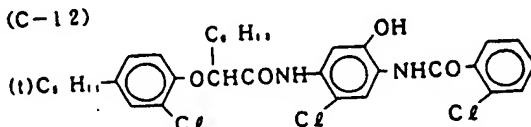
(C-11)



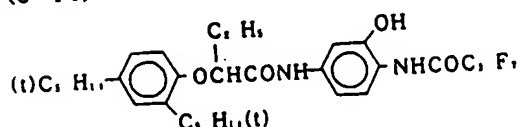
(C-9)



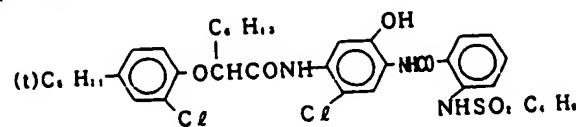
(C-12)



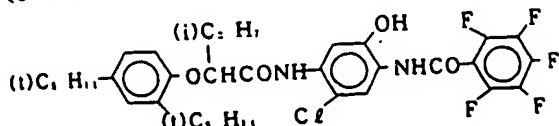
(C-10)



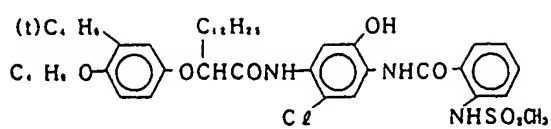
(C-13)



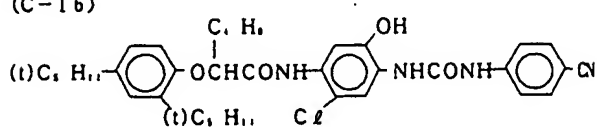
(C-14)



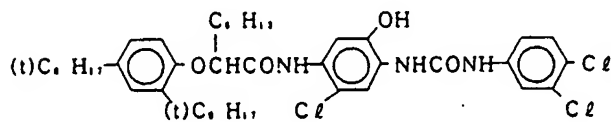
(C-15)



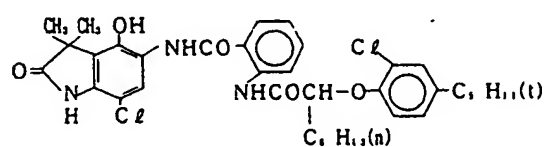
(C-16)



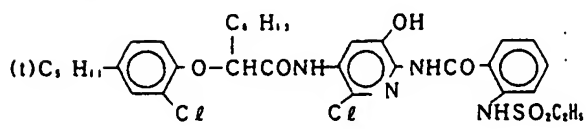
(C-17)



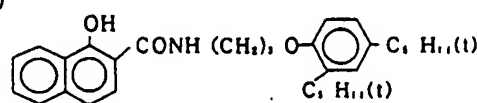
(C-18)



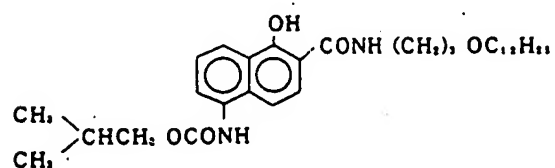
(C-22)



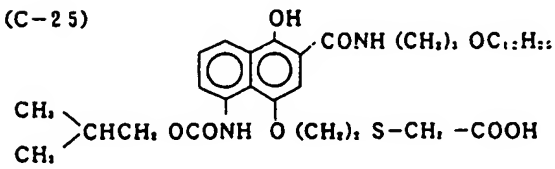
(C-23)



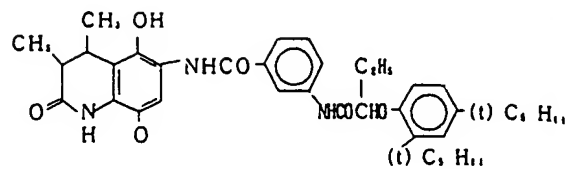
(C-24)



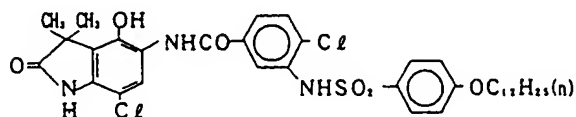
(C-25)



(C-19)



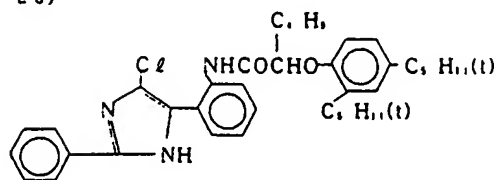
(C-20)



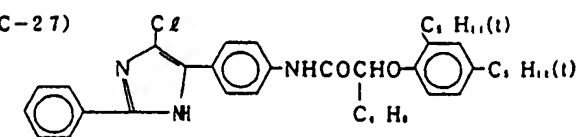
(C-21)



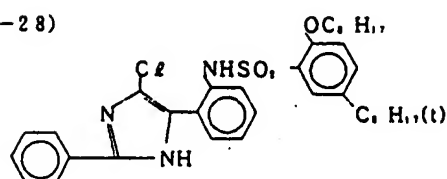
(C-26)



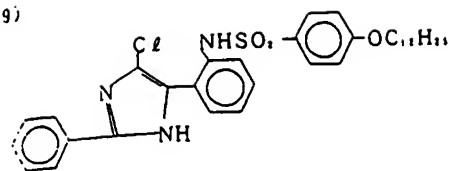
(C-27)



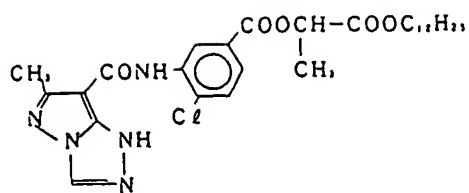
(C-28)



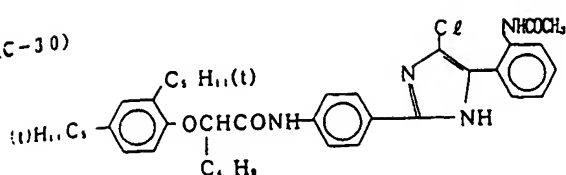
(C-29)



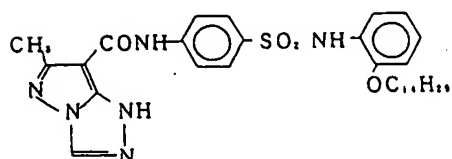
(C-32)



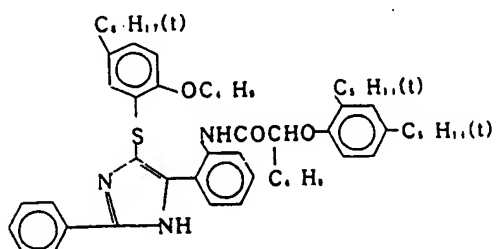
(C-30)



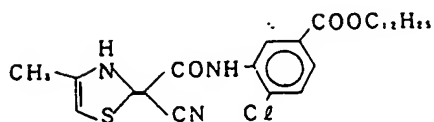
(C-33)



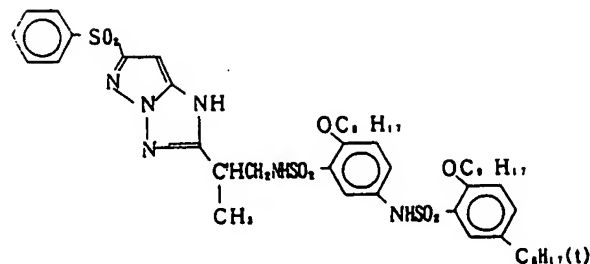
(C-31)



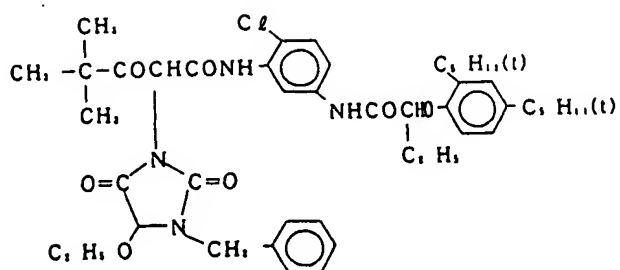
(C-34)



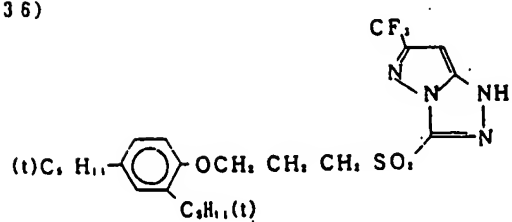
(C-35)



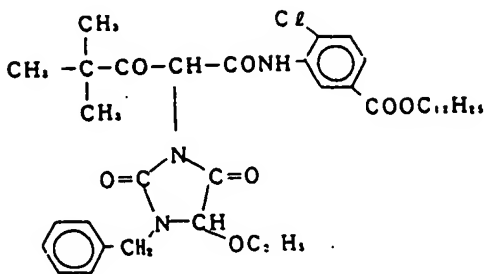
(Y-1)



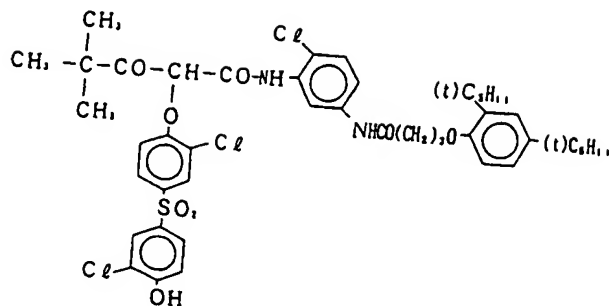
(C-36)



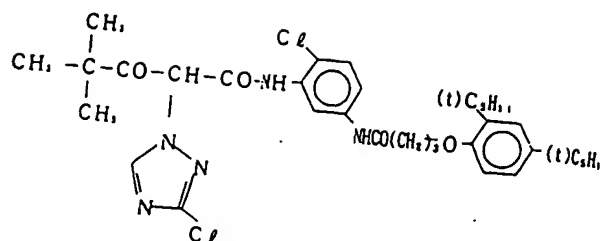
(Y-2)



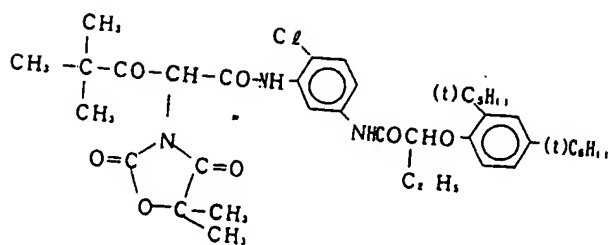
(Y-3)



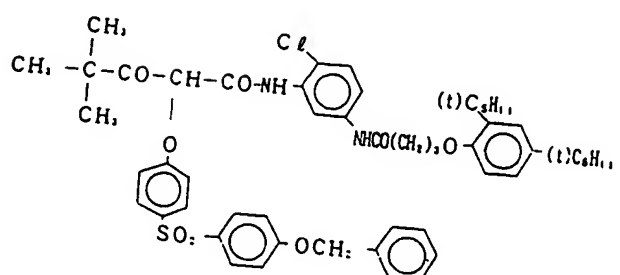
(Y-5)



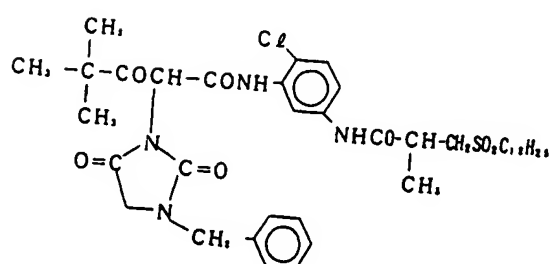
(Y-4)



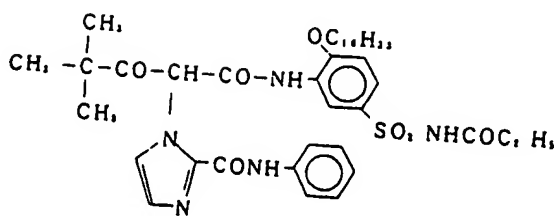
(Y-6)



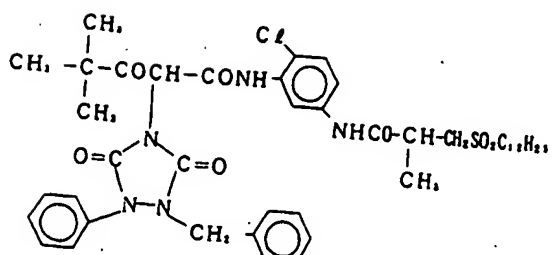
(Y-7)



(Y-9)



(Y-8)

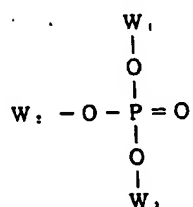


これらのシアンカブラーは、米国特許2,369,929号、同4,511,647号、同2,772,162号、同4,500,653号、同4,564,586号、欧州特許出願公開EP0,249,453A2号、特開昭61-390441号、同61-153640号、同62-257158号等に記載された方法、およびそれに準じた方法で合成することができる。

一方、イエローカブラーは、例えば特公昭51-10783号、同51-33410号、同52-25733号、特開昭47-26133号、同48-73147号、同51-102636号、同50-130442号、同50-6341号、同50-123342号、同51-21827号、同50-87650号、同52-82424号、同52-115219号、英國特許1425020号、西独特許1547868号、西独出願公開2219917号、同2261361号、同2414006号、欧州特許272041号、同249473号、特開昭63-43144号等に記載

このようなカブラーの分散媒としては誘電率(25℃)2~20、屈折率(25℃)1.5~1.7の高沸点有機溶媒および/または水不溶性高分子化合物を使用するのが好ましい。特に好ましくは誘電率6.5以下の高沸点有機溶媒である。高沸点有機溶媒として、好ましくは次の一般式(A)~(E)で表される高沸点有機溶媒が用いられる。

一般式(A)



一般式(B)



一般式(C)

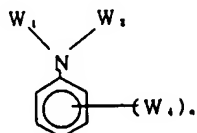


された方法およびそれに準じて合成することができる。

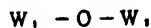
上記一般式(C-I)~(Y)で表されるカブラーは、感光層を構成するハロゲン化銀乳剤層中に、通常ハロゲン化銀1モル当たり0.1~1.0モル、好ましくは0.1~0.5モル含有される。

本発明において、前記カブラーを感光層に添加するためには、公知の種々の技術を適用することができる。通常、オイルプロテクト法として公知の水中油的分散法により添加することができ、溶媒に溶解した後、界面活性剤を含むゼラチン水溶液に乳化分散させる。あるいは界面活性剤を含むカブラー溶液中に水あるいはゼラチン水溶液を加え、転相を伴って水中油的分散物としてもよい。またアルカリ可溶性のカブラーは、いわゆるフイツシャー分散法によつても分散できる。カブラー分散物から、蒸留、メードル水洗あるいは限外濃過などの方法により、低沸点有機溶媒を除去した後、写真乳剤と混合してもよい。

一般式(D)



一般式(E)



(式中、W₁、W₂及びW₄はそれぞれ置換もしくは無置換のアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリール基又はヘテロ環基を表わし、W₃はW₁、OW₁またはS-W₁を表わし、nは、1ないし5の整数であり、nが2以上の時はW₄は互いに同じでも異なつてもよく、一般式(E)において、W₁とW₂が縮合環を形成してもよい)。

本発明に用いうる高沸点有機溶媒は、一般式(A)ないし(E)以外でも融点が100℃以下、沸点が140℃以上の水と非混和性の化合物で、カブラーの良溶媒であれば使用できる。高沸点有

沸点有機溶媒の沸点は、好ましくは160℃以上であり、より好ましくは170℃以上である。

これらの高沸点有機溶媒の詳細については、特開昭62-215272号公開明細書の第137頁右下欄～144頁右上欄に記載されている化合物が特に好ましい。

また、これらのカプラーは前記の高沸点有機溶媒の存在下でまたは存在下でローダブルラテックスボリマー（例えば米国特許第4, 203, 716号）に含浸させて、または水不溶性且つ有機溶媒可溶性のポリマーに溶かして親水性コロイド水溶液に乳化分散させる事ができる。

好ましくは国際公開WO88/00723号明細書の第12頁～30頁に記載の単独重合体または共重合体が用いられ、特にアクリルアミド系ボリマーの使用が色像安定化等の上で好ましい。

本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフェノール誘導体、没食子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体などを含有してもよい。

00, 453号、同第2, 701, 197号、同第2, 728, 659号、同第2, 732, 300号、同第2, 735, 765号、同第3, 982, 944号、同第4, 430, 425号、英国特許第1, 363, 921号、米国特許第2, 710, 801号、同第2, 816, 028号などに、6-ヒドロキシクロマン類、5-ヒドロキシクマラン類、スピロクロマン類は米国特許第3, 432, 300号、同第3, 573, 050号、同第3, 574, 627号、同第3, 698, 909号、同第3, 764, 337号、特開昭52-152225号などに、スピロインダン類は米国特許第4, 360, 589号に、p-アルコキシフェノール類は米国特許第2, 735, 765号、英国特許第2, 066, 975号、特開昭59-10539号、特公昭57-19765号などに、ヒンダードフェノール類は米国特許第3, 700, 455号、特開昭52-72224号、米国特許4, 228, 235号、特公昭52-6623号などに、没食子酸誘導体、メチレンジオキシベン

本発明の感光材料には、一般式(Ⅱ)、(Ⅲ)で表わされる化合物と公知の種々の褪色防止剤を併用することができる。即ち、シアン、マゼンタ及び／又はイエロー画像用の有機褪色防止剤としてはハイドロキノン類、6-ヒドロキシクロマン類、5-ヒドロキシクマラン類、スピロクロマン類、p-アルコキシフェノール類、ビスフェノール類を中心としたヒンダードフェノール類、没食子酸誘導体、メチレンジオキシベンゼン類、アミノフェノール類、ヒンダードアミン類およびこれら各化合物のフェノール性水酸基をシリル化、アルキル化したエーテルもしくはエステル誘導体が代表例として挙げられる。また、(ビスサリチルアルドキシマト)ニツケル錯体および(ビス-N,N-ジアルキルジチオカルバマト)ニツケル錯体に代表される金属錯体なども使用できる。

有機褪色防止剤の具体例は以下の特許の明細書に記載されている。

ハイドロキノン類は米国特許第2, 360, 290号、同第2, 418, 613号、同第2, 7

ゼン類、アミノフェノール類はそれぞれ米国特許第3, 457, 079号、同第4, 332, 886号、特公昭56-21144号などに、ヒンダードアミン類は米国特許第3, 336, 135号、同第4, 268, 593号、英国特許第1, 326, 889号、同第1, 354, 313号、同第1, 410, 846号、特公昭51-1420号、特開昭58-114036号、同第59-53846号、同第59-78344号などに、金属錯体は米国特許第4, 050, 938号、同第4, 241, 155号、英国特許第2, 027, 731(A)号などにそれぞれ記載されている。これらの化合物は、それぞれ対応するカラーカプラーに対し通常5ないし100重量%をカプラーと共に乳化して感光層に添加することにより、目的を達成することができる。シアン色素像の熱および特に光による劣化を防止するためには、シアン発色層およびそれに隣接する両側の層に紫外線吸収剤を導入することがより効果的である。

紫外線吸収剤としては、一般式(UV)で示し

た化合物が好ましい。

本発明に用いて作られた感光材料には、親水性コロイド層にフィルター染料として、あるいはイラジエーション防止その他種々の目的で水溶性染料を含有していててもよい。このような染料には、オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及びアゾ染料が含まれる。なかでもオキソノール染料、ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料が有用である。

本発明の感光材料の乳剤層に用いることのできる結合剤または保護コロイドとしては、ゼラチンを用いるのが有利であるが、それ以外の親水性コロイド単独あるいはゼラチンと共に用いることができる。

本発明においてゼラチンは石灰処理されたものでも、酸を使用して処理されたものでもどちらでもよい。ゼラチンの製法の詳細はアーサー・ヴァイス著、ザ・マクロモレキュラー・ケミストリー・オブ・ゼラチン（アカデミック・プレス、19

本発明に使用する「反射支持体」とは、反射性を高めてハロゲン化銀乳剤層に形成された色素画像を鮮明にするものをいい、このような反射支持体には、支持体上に酸化チタン、酸化亜鉛、炭酸カルシウム、硫酸カルシウム等の光反射物質を分散含有する疎水性樹脂を被覆したものや光反射性物質を分散含有する疎水性樹脂を支持体として用いたものが含まれる。例えば、パライタ紙、ポリエチレン接着紙、ポリプロピレン系合成紙、反射層を併設した、又は反射性物質を併用する透明支持体、例えばガラス板、ポリエチレンテレフタート、三酢酸セルロースあるいは硝酸セルロースなどのポリエステルフィルム、ポリアミドフィルム、ポリカーボネートフィルム、ポリスチレンフィルム、塩化ビニル樹脂等がある。

その他の反射型支持体として、鏡面反射性または第2種粒状反射性の金属表面をもつ支持体を用いることができる。金属表面は可視波長域における分光反射率が0.5以上のものがよく、また金属表面はアルミニウム、銅、銀、マグネシウムまたはその合金などを用い、表面は圧延、蒸着、或いはメッキなどで得た金属板、金属箔、または金属薄層の表面であってよい。

64年発行)に記載がある。

本発明に用いる支持体としては通常、写真感光材料に用いられているセルロースナイトレートフィルムやポリエチレンテレフタートなどの透明フィルムや反射型支持体が使用できる。本発明の目的にとつては、反射支持体の使用がより好ましい。

にするのがよい。該金属としてはアルミニウム、銅、銀、マグネシウムまたはその合金などを用い、表面は圧延、蒸着、或いはメッキなどで得た金属板、金属箔、または金属薄層の表面であってよい。なかでも、他の基質に金属を蒸着して得るのがよい。金属表面の上には、耐水性樹脂とくに熱可塑性樹脂層を設けるのが好ましい。本発明の支持体の金属表面をもつ側の反対側には帯電防止層を設けるのがよい。このような支持体の詳細については、例えば、特開昭61-210346号、同63-24247号、同63-24251号や同63-24255号などに記載されている。

これらの支持体は使用目的によって適宜選択できる。

光反射性物質としては、界面活性剤の存在下に白色顔料を充分に混練するのがよく、また顔料粒子の表面を2~4倍のアルコールで処理したもの用いるのが好ましい。

白色顔料微粒子の規定された単位面積当たりの占有面積比率(%)は、最も代表的には限界された

面積を、相接する 6 mm × 6 mm の単位面積に区分し、その単位面積に投影される微粒子の占有面積比率(%) (R_i) を測定して求めることが出来る。占有面積比率(%) の変動係数は、 R_i の平均値 (\bar{R}) に対する R_i の標準偏差 s の比 s/\bar{R} によって求めることが出来る。対象とする単位面積の個数 (n) は 6 以上が好ましい。従って変動係数 s/\bar{R} は

$$\sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (R_i - \bar{R})^2}{n-1}} / \frac{\sum_{i=1}^n R_i}{n}$$

によって求めることが出来る。

本発明において、顕料の微粒子の占有面積比率(%) の変動係数は 0.15 以下とくに 0.12 以下が好ましい。0.08 以下の場合は、実質上粒子の分散性は「均一である」ということができる。

必要に応じて、ヒドロキシルアミン、ジエチルヒドロキシルアミン、亜硫酸塩、N,N-ビスカルボキシメチルヒドラジンの如きヒドラジン類、フェニルセミカルバジド類、トリエタノールアミン、カテコールスルホン酸類の如き各種保恒剤、エチレングリコール、ジエチレングリコールのような有機溶剤、ベンジルアルコール、ポリエチレングリコール、四級アンモニウム塩、アミン類のような現像促進剤、色素形成カプラー、競争カプラー、1-フェニル-3-ピラゾリドンのような補助現像主剤、粘性付与剤、アミノポリカルボン酸、アミノポリホスホン酸、アルキルホスホン酸、ホスホノカルボン酸に代換されるような各種キレート剤、例えば、エチレンジアミン四酢酸、ニトリロ三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、ヒドロキシエチルイミジ酢酸、1-ヒドロキシエチリデン-1,1-ジホスホン酸、ニトリロ-N,N,N'-トリメチレンホスホン酸、エチレンジアミン-N,N,N',N'-テトラメチレンホスホン酸、エチレンジア

本発明の感光材料の現像処理に用いる発色現像液は、好ましくは芳香族第一級アミン系発色現像主剤を主成分とするアルカリ性水溶液である。この発色現像主剤としては、アミノフェノール系化合物も有用であるが、p-フェニレンジアミン系化合物が好ましく使用され、その代表例としては 3-メチル-4-アミノ-N,N-ジエチルアニリン、3-メチル-4-アミノ-N-エチル-N-β-ヒドロキシエチルアニリン、3-メチル-4-アミノ-N-エチル-N-β-メタンスルホニアミドエチルアニリン、3-メチル-4-アミノ-N-エチル-N-β-メトキシエチルアニリン及びこれらの硫酸塩、塩酸塩もしくは p-トルエンスルホン酸塩が挙げられる。これらの化合物は目的に応じ 2 種以上併用することもできる。

発色現像液は、アルカリ金属の炭酸塩もしくはリン酸塩のような pH 調節剤、臭化物塩、汎化物塩、ベンズィミダゾール類、ベンゾチアゾール類もしくはメルカブト化合物のような現像抑制剤またはカブリ防止剤などを含むのが一般的である。また

ミンージ (o-ヒドロキシフェニル酢酸) 及びそれらの塩を代表例として挙げることができる。

また反転処理を実施する場合は通常黑白現像及び反転処理を行ってから発色現像する。この黑白現像液には、ハイドロキノンなどのジヒドロキシベンゼン類、1-フェニル-3-ピラゾリドンなどの 3-ピラゾリドン類または N-メチル-p-アミノフェノールなどのアミノフェノール類など公知の黑白現像主剤を单独あるいは組み合わせて用いることができる。

これらの発色現像液及び黑白現像液の pH は 9 ~ 12 であることが一般的である。またこれらの現像液の補充量は、処理するカラー写真感光材料にもよるが、一般に感光材料 1 平方メートル当たり 3 L 以下であり、補充液中の臭化物イオン濃度を低減させておくことにより 500 mL 以下にすることもできる。補充量を低減する場合には処理槽の空気との接触面積を小さくすることによって液の蒸発、空気酸化を防止することが好ましい。処理槽での写真処理液と空気との接触面積は、以下に定義す

る開口率で表わすことができる。即ち、

開口率=処理液と空気との接触面積 (cm^2)

/ 処理液の容積 (cm^3)

上記開口率は、0.1以下であることが好ましく、より好ましくは0.001~0.05である。

このように開口率を低減させる方法としては、処理槽の写真処理液面に浮き蓋等の遮蔽物を設けるほかに、特願昭62-241342号に記載された可動蓋を用いる方法、特開昭63-216050号に記載されたスリット現像処理方法等を挙げることができる。

開口率を低減させることは、発色現像及び黑白現像の両工程のみならず、後続の諸工程、例えば、漂白、漂白定着、定着、水洗、安定化等のすべての工程において適用することができる。

また現像液中の臭化物イオンの蓄積を抑える手段を用いることにより槽充量を低減することもできる。

発色現像処理の時間は、通常2~5分の間で設定されるが、高温、高pHとし、かつ発色現像主

要を高温度に使用することにより、更に処理時間の短縮を図ることもできる。

発色現像後の写真乳剤層は通常漂白処理される。漂白処理は定着処理と同時に行なわれてもよいし（漂白定着処理）、個別に行なわれてもよい。更に処理の迅速化を図るために、漂白処理後漂白定着処理する処理方法でもよい。さらに二槽の連続した漂白定着浴で処理すること、漂白定着処理の前に定着処理すること、又は漂白定着処理後漂白処理することも目的に応じて任意に実施できる。漂白剤としては、例えば鉄(Ⅲ)などの多価金属の化合物等が用いられる。代表的漂白剤としては鉄(Ⅲ)の有機錯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、メチルイミノニ酢酸、1,3-ジアミノプロパン四酢酸、グリコールエーテルジアミン四酢酸、などのアミノポリカルボン酸類もしくはクエン酸、酒石酸、リンゴ酸などの錯塩などを用いることができる。これらのうちエチレンジアミン四酢酸鉄(Ⅲ)錯塩を始めとするアミ

ノポリカルボン酸鉄(Ⅲ)錯塩は迅速処理と環境汚染防止の観点から好ましい。さらにアミノポリカルボン酸鉄(Ⅲ)錯塩は漂白液においても、漂白定着液においても特に有用である。これらのアミノポリカルボン酸鉄(Ⅲ)錯塩を用いた漂白液又は漂白定着液のpHは通常4.0~8.0であるが、処理の迅速化のために、さらに低いpHで処理することもできる。

漂白液、漂白定着液及びそれらの前浴には、必要に応じて漂白促進剤を使用することができる。有用な漂白促進剤の具体例は、次の明細書に記載されている：米国特許第3,893,858号、西独特許第1,290,812号、特開昭53-95630号に記載の化合物が好ましい。更に、米国特許第4,552,834号に記載の化合物も好ましい。これらの漂白促進剤は感光材料中に添加してもよい。撮影用のカラー感光材料を漂白定着するときにこれらの漂白促進剤は特に有効である。

定着剤としてはチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、チオエーテル系化合物、チオ尿素類、多量の沃化物塩等をあげることができるが、チオ硫酸塩の使用が一般的であり、特にチオ硫酸アンモニウムが最も広範に使用できる。漂白定着液の保恒剤としては、亜硫酸塩や重亜硫酸塩、p-トルエンスルフィン酸の如きスルフィン酸類あるいはカルボニル重亜硫酸付加物が好ましい。

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、脱銀処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが

一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材料の特性（例えばカブラー等使用素材による）、用途、更には水洗水温、水洗タンクの数（段数）、向流、順流等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方式における水洗タンク数と水量の関係は、*Journal of the Society of Motion Picture and Television Engineers* 第64巻、p. 248～253 (1955年5月号) に記載の方法で、求めることができる。

前記文献に記載の多段向流方式によれば、水洗水量を大幅に減少し得るが、タンク内における水の滞留時間の増加により、バクテリアが繁殖し、生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、このような問題の解決策として、特開昭62-288838号に記載のカルシウムイオン、マグネシウムイオンを低減させる方法を極めて有効に用いることができる。また、特開昭57-8542号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベンダゾール類、塩素化イソシアヌール酸ナトリウム等の塩素系殺菌剤、

ことでもできる。

上記水洗及び／又は安定液の補充に伴うオーバーフロー液は脱銀工程等他の工程において再利用することもできる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料には処理の簡略化及び迅速化の目的で発色現像主葉を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主葉の各種プレカーサーを用いるのが好ましい。例えば米国特許第3,342,597号記載のインドアニリン系化合物、同第3,342,599号、リサーチ・ディスクロージャー14,850号及び同15,159号記載のシップ塩基型化合物、同13,924号記載のアルドール化合物、米国特許第3,719,492号記載の金属錯体、特開昭53-135628号記載のウレタン系化合物を挙げることができる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料は、必要に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の1-フェニル-3-ピラゾリドン類を内蔵しても良い。典型的な化合物は特開昭56-64339号、同57-144547号、および同58-115438号等に記載されて

その他ベンゾトリアゾール等、堀口博著「防菌防黴の化学」(1986年)三共出版、衛生技術会編「微生物の感覚、検査、防黴技術」(1982年)工業技術会、日本防菌防黴学会編「防菌防黴剤事典」(1986年)に記載の殺菌剤を用いることもできる。

本発明の感光材料の処理における水洗水のpHは、4～9であり、好ましくは5～8である。水洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、用途等で種々設定し得るが、一般には、15～45℃で20秒～10分、好ましくは25～40℃で30秒～5分の範囲が選択される。更に、本発明の感光材料は、上記水洗に代り、直接安定液によって処理することもできる。このような安定化処理においては、特開昭57-8543号、同58-14834号、同60-220345号に記載の公知の方法はすべて用いることができる。

又、前記水洗処理に統一して、更に安定化処理する場合もあり、その例として、撮影用カラー感光材料の最終浴として使用される、ホルマリンと界面活性剤を含有する安定浴を挙げることができる。この安定浴にも各種キレート剤や防黴剤を加える

ことでもできる。

本発明における各種処理液は10℃～50℃において使用される。通常は33℃～38℃の温度が標準的であるが、より高温にして処理を促進し処理時間を短縮したり、逆により低温にして西質の向上や処理液の安定性の改良を達成することができる。また、感光材料の節銀のため西独特許第2,226,770号または米国特許第3,674,499号に記載のコバルト錯力もしくは過酸化水素錯力を用いた処理を行ってもよい。

(実施例)

以下、本発明を実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれに限定されない。

実施例1

ポリエチレンで両面ラミネートした紙支持体の上に以下に示す層構成の多層カラー印西紙を作製した。塗布液は下記のようにして調製した。

第一層塗布液調製

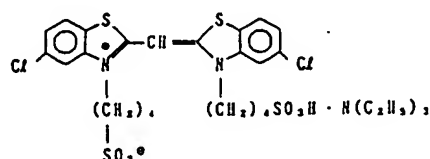
イエローカプラー (ExY) 19.1 g および色像安定剤 (Cpd-1) 4.4 g および (Cpd-7) 1.8 g に酢酸エチル 27.2cc および溶媒 (Solv-3) と (Solv-6) 各 4.1 g を加え溶解し、この溶液を 10% ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム 8 cc を含む 10% ゼラチン水溶液 185cc に乳化分散させた。一方、塩素化銀乳剤 (臭化銀 80.0 モル%、立方体；平均粒子サイズ 0.85 μm、変動係数 0.08 のものと、臭化銀 80.0%、立方体；平均粒子サイズ 0.62 μm、変動係数 0.07 のものとを 1 : 3 の割合 (Ag モル比) で混合) を磁気増感したものに、下記に示す青感性増感色素を銀 1 モル当たり 5.0×10^{-4} モル加えたも

のを調整した。前記の乳化分散物とこの乳剤とを混合溶解し、以下に示す組成となるように第一層塗布液を調製した。

第二層から第七層用の塗布液も第一層塗布液と同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤としては 1-オキシ-3, 5-ジクロロ-s-トリアジンナトリウム塩を用いた。

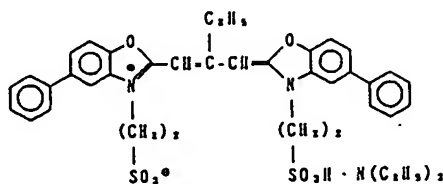
各層の分光増感色素として下記のものを用いた。

青感性乳剤層



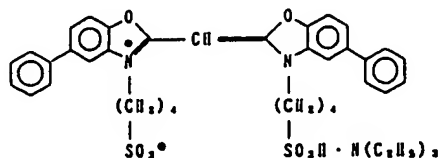
(ハロゲン化銀 1 モル当たり 5.0×10^{-4} モル)

緑感性乳剤層



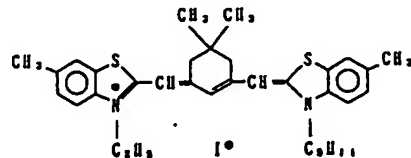
(ハロゲン化銀 1 モル当たり 4.0×10^{-4} モル)

および



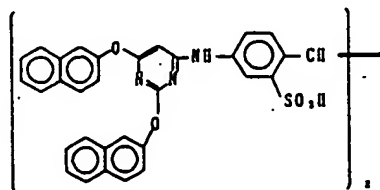
(ハロゲン化銀 1 モル当たり 7.0×10^{-4} モル)

赤感性乳剤層



(ハロゲン化銀 1 モル当たり 0.9×10^{-4} モル)

赤感性乳剤層に対しては、下記の化合物をハロゲン化銀 1 モル当たり 2.6×10^{-4} モル添加した。



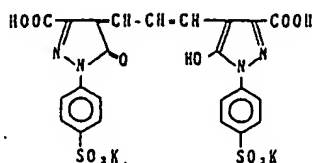
また青感性乳剤層、緑感性乳剤層、赤感性乳剤層に対し、1-(5-メチルウレア)イドフェニル-5-メルカブトテトラゾールをそれぞれハロゲン化銀 1 モル当たり 4.0×10^{-4} モル、 3.0×10^{-3} モル、 1.0×10^{-3} モルまた 2-メチル-5-ヒドロオクチルハイドロキノンをそれぞれハロゲン化銀 1 モル当たり 8×10^{-3} モル、 2×10^{-2} モル、 2×10^{-3} モル添加した。

また青感性乳剤層、緑感性乳剤層に対し、4-ヒドロキシ-6-メチル-1, 3, 3a, 7-テトラゾインデンをそれぞれハロゲン化銀 1 モル当たり、 1.2×10^{-3} モル、 1.1×10^{-3} モル添加した。

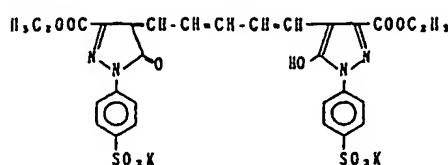
また赤感性乳剤層に対し、下記のメルカブトイミダゾール類をハロゲン化銀 1 モル当たり 2×10^{-4} モルおよび下記のメルカブトチアジアゾール類をハロゲン化銀 1 モル当たり 4×10^{-4} モル添加した。



イラジエーション防止のために乳剤層に下記の染料を添加した。



および



(層構成)

以下に各層の組成を示す。数字は塗布量 (g/m²) を表す。ハロゲン化銀乳剤は銀換算塗布量を表す。

支持体

ポリエチレンラミネート紙

(第一層側のポリエチレンに白色顔料 (TiO₂)
と青味染料 (群青) を含む)

第一層 (青感層)

色像安定剤 (Cpd-4)

0.01

色像安定剤 (Cpd-5)

0.17

色像安定剤 (Cpd-8)

0.03

色像安定剤 (Cpd-7)

0.40

色像安定剤 (Cpd-9)

0.04

溶媒 (Solv-6)

0.20

溶媒 (Solv-2)

0.65

第六層 (紫外線吸収層)

ゼラチン

0.53

紫外線吸収剤 (UV-1)

0.16

混色防止剤 (Cpd-5)

0.02

溶媒 (Solv-5)

0.08

第四層 (紫外線吸収層)

ゼラチン

1.58

紫外線吸収剤 (UV-1)

0.47

混色防止剤 (Cpd-5)

0.05

溶媒 (Solv-5)

0.24

第五層 (赤感層)

塩素化銀乳剤 (AgBr 70 モル%、立方体、平均粒子サイズ 0.49 μm、変動係数 0.08 のものと、AgBr 70 モル%、立方体、平均粒子サイズ 0.34 μm、変動係数 0.10 のものとを 1 : 2 の割合 (Ag モル比) で混合)

0.23

ゼラチン

1.34

シアンカブラー (ExC)

0.30

第七層 (保護層)

ゼラチン

1.33

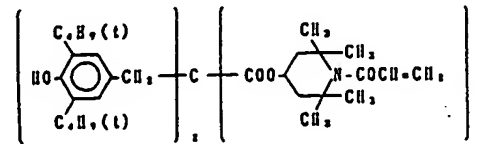
ポリビニルアルコールのアクリル酸性共重合体
(変成度 17%)

0.17

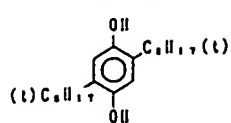
流動パラフィン

0.03

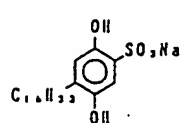
(Cpd-1) 色像安定剤



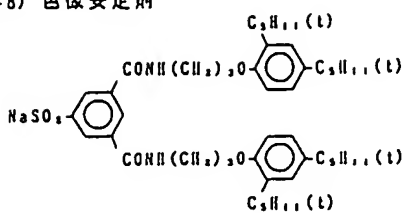
(Cpd-5) 混色防止剤



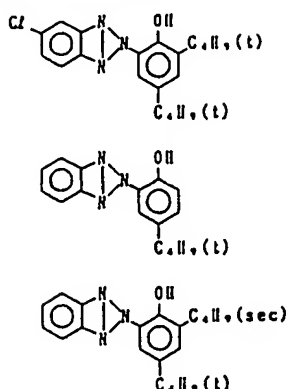
(Cpd-4) 色像安定剤



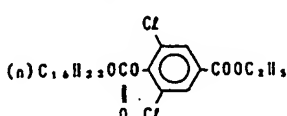
(Cpd-8) 色像安定剤



(Cpd-6) 色像安定剤

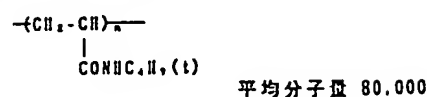


(Cpd-9) 色像安定剤

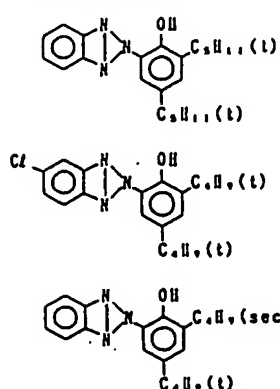


の 2 : 4 : 4 混合物 (重量比)

(Cpd-7) 色像安定剤



(UV-1) 紫外線吸収剤

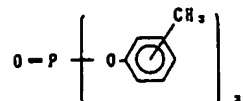
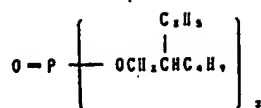


の 4 : 2 : 4 混合物 (重量比)

(Solv-1) 溶媒



(Solv-2) 溶媒

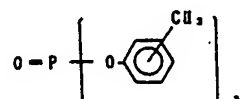


の 2 : 1 混合物 (重量比)

(Solv-3) 溶媒

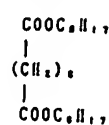


(Solv-4) 溶媒

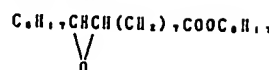


特開平3-53247 (38)

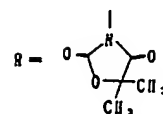
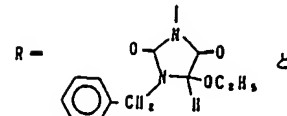
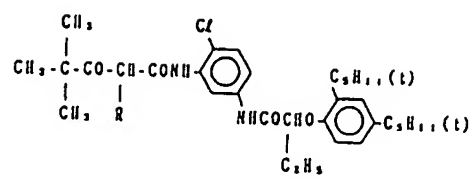
(Solv-5) 溶媒



(Solv-6) 溶媒

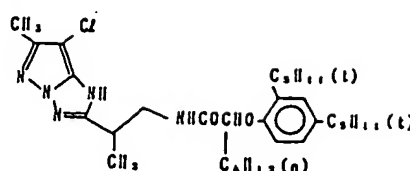


(ExY) イエローカブラー



との 1 : 1 混合物 (モル比)

(ExM) マゼンタカブラー



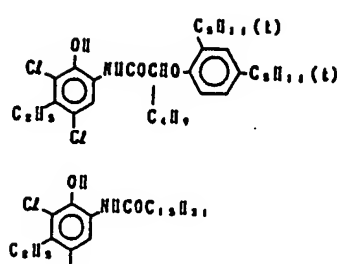
このようにして作製した多層カラー写真感光材料を試料Aとし、第2表に示すように、第三層のマゼンタカブラーの変更または本発明の一般式(II)、(III)で表わされる化合物、比較化合物をさらに添加した以外は試料Aとまったく同様にして他の試料を作製した。なお、A₁～A₁₁の試料の作製時、第三層の塩素化銀乳剤の量を倍使用した。

各試料に感光計（富士写真フィルム株式会社製、FWH型、光源の色温度 3200°K）を使用し、センシトメトリー用3色分解フィルターの階調露光を与えた。この時の露光は0.1秒の露光時間で250 CMSの露光量になるよう行った。

露光の終了した試料は、下記処理工程及び処理液組成の液を使用し、自動現像機を用いて処理を行った。

処理工程	温度	時間
カラー現像	37°C	3分30秒
漂白定着	33°C	1分30秒
水洗	24~34°C	3分

(ExC) シアンカブラー



の 1 : 1 混合物 (モル比)

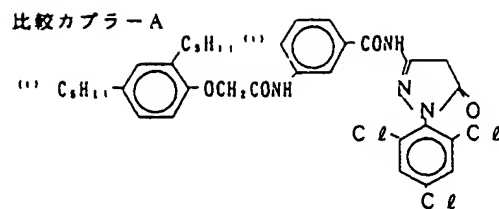
乾燥 70~80℃ 1分

各処理液の組成は以下の通りである。

カラー現像液

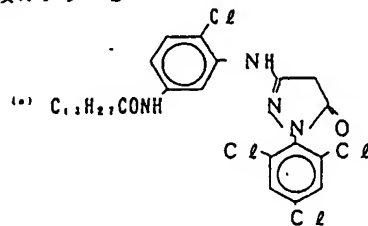
水	800 ml	エチレンジアミン四酢酸鉄(Ⅲ)	
ジエチレントリアミン	1.0 g	アンモニウム	55 g
ニトリロ三酢酸	2.0 g	エチレンジアミン四酢酸二ナト	
ベンジルアルコール	15 ml	リウム	5 g
ジエチレングリコール	10 ml	水を加えて	1000 ml
亜硫酸ナトリウム	2.0 g	pH (25°C)	6.70
具化カリウム	1.0 g	このようにして得られた試料をキセノン退色試	
炭酸カリウム	3.0 g	験機(10万ルツクス)で3週間照射した時の色	
N-エチル-N-(β-メタン スルホンアミドエチル)-3 -メチル-4-アミノアニリ ン硫酸塩	4.5 g	素残存率を初濃度1.5と0.5で評価した。こ	
ヒドロキシルアミン硫酸塩	3.0 g	の結果を第1表に示す。	
蛍光増白剤(WHITEX 4B.住友化学製)	1.0 g		
水を加えて	1000 ml		
pH (25°C)	10.25		

験機（10万ルツクス）で3週間照射した時の色素残存率を初濃度1.5と0.5で評価した。この結果を第1表に示す。



欧洲公開特許第176845号記載のカブラー

比較カブラー B



欧洲公開特許第176845号記載のカブラー

一般式(Ⅱ)で表わされる化合物単独では光堅牢性改良には不十分であり、一般式(Ⅲ)で表わされる化合物単独では初濃度1.5以下では大巾に光堅牢化されるものの初濃度0.5での光堅牢性は極めて不十分であることがわかる。

これに対し、本発明の一般式(Ⅱ)で表わされ

る化合物と一般式(Ⅲ)で表わされる化合物とを併用すると高濃度部だけでなく、特に低濃度部の光堅牢性が著しく改良される。この改良の程度はそれぞれ単独での改良の程度や5-ビラゾロンマゼンタカブラーからは予想もできず極めて驚くべき効果である。

実施例2

ポリエチレンで両面ラミネートした紙支持体の上に以下に示す層構成の多層カラー印画紙を作製した。塗布液は下記のようにして調製した。

第一層塗布液調製

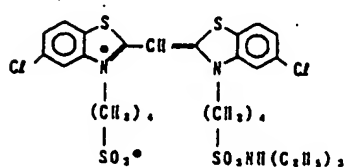
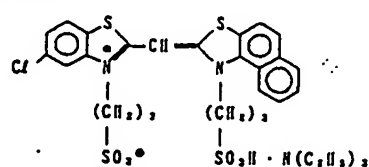
イエローカブラー(Ery) 19.1 g および色像安定剤(Cpd-1) 4.4 g 及び色像安定剤(Cpd-7) 0.7 g に酢酸エチル27.2ccおよび溶媒(Solv-1) 8.2 g を加え溶解し、この溶液を10%ドデシルベンセンスルホン酸ナトリウム8ccを含む10%ゼラチン水溶液185ccに乳化分散させた。一方塩基性銀乳剤(立方体、平均粒子サイズ0.88μmのものと0.70μmのものとの3:7混合物(銀モル比)、粒子サイズ分布の変動係数は0.08と0.10、各乳剤とも奥化銀0.2モル%を粒子表面に局在含有)に下記に示す銀感性増感色素を銀1モル当たり大サイズ乳剤に対しては、それぞれ 2.0×10^{-4} モル加え、また小サイズ乳剤に対しては、それぞれ 2.5×10^{-4} モル加えた後に臨界増感を施したものを作製した。前記の乳化分散物とこの乳剤とを混合溶解し、以

下に示す組成となるように第一塗布液を調製した。

第二層から第七層用の塗布液も第一層塗布液と同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤としては、1-オキシ-3,5-ジクロロ-s-トリアジンナトリウム塩を用いた。

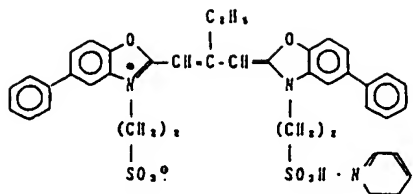
各層の分光増感色素として下記のものを用いた。

銀感性乳剤層



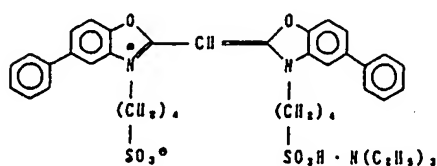
(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては各々 2.0×10^{-4} モル、また小サイズ乳剤に対しては各々 2.5×10^{-4} モル)

・緑感性乳剤層



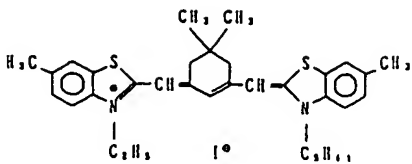
(ハロゲン化銀 1 モル当たり、大サイズ乳剤に対しては 4.0×10^{-4} モル、小サイズ乳剤に対しては 5.6×10^{-4} モル)

および



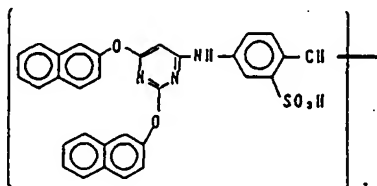
(ハロゲン化銀 1 モル当たり、大サイズ乳剤に対しては 7.0×10^{-3} モル、また小サイズ乳剤に対しては 1.0×10^{-3} モル)

赤感性乳剤層



(ハロゲン化銀 1 モル当たり、大サイズ乳剤に対しては 0.9×10^{-4} モル、また小サイズ乳剤に対しては 1.1×10^{-4} モル)

赤感性乳剤層に対しては、下記の化合物をハロゲン化銀 1 モル当たり 2.6×10^{-3} モル添加した。

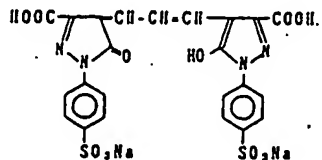


また青感性乳剤層、緑感性乳剤層、赤感性乳剤層に対し、1-(5-メチルウレイドフェニル)-5-メルカブトテトラゾールをそれぞれハロゲ

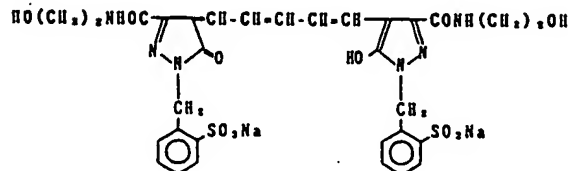
ン化銀 1 モル当たり 8.5×10^{-3} モル、 7.7×10^{-4} モル、 2.5×10^{-4} モル添加した。

また、青感性乳剤層と緑感性乳剤層に対し、4-ヒドロキシ-6-メチル-1, 3, 3a, 7-テトラザイシンデンをそれぞれハロゲン化銀 1 モル当たり、 1×10^{-4} モルと 2×10^{-4} モル添加した。

イラジエーション防止のために乳剤層に下記の染料を添加した。



および



(層構成)

以下に各層の組成を示す。数字は塗布量 (g/m²)

を表す。ハロゲン化銀乳剤は銀換算塗布量を表す。

支持体

ポリエチレンラミネート紙

(第一層側のポリエチレンに白色顔料 (TiO₂)

と青味染料 (群青) を含む)

第一層 (青感層)

前記塩臭化銀乳剤	0.30
ゼラチン	1.86
イエローカプラー (ExY)	0.82
色像安定剤 (Cpd-1)	0.19
溶媒 (Solv-1)	0.35
色像安定剤 (Cpd-7)	0.06

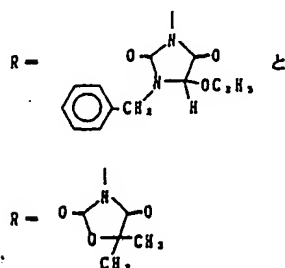
第二層 (混色防止層)

ゼラチン	0.99
混色防止剤 (Cpd-5)	0.08
溶媒 (Solv-1)	0.16
溶媒 (Solv-4)	0.08

第三層 (緑感層)

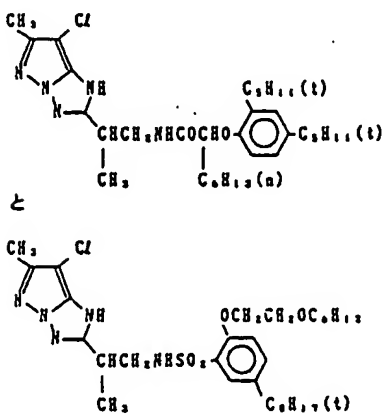
塩臭化銀乳剤 (立方体、平均粒子サイズ 0.55μ のものと、 0.39μ のものとの 1 : 3 混合物

(Agモル比)。粒子サイズ分布の変動係数は 0.10と0.08、各乳剤ともAgBr 0.8モル%を粒 子表面に局在含有させた)	0.12
ゼラチン	1.24
マゼンタカブラー(ExM)	0.20
色像安定剤(Cpd-2)	0.03
色像安定剤(Cpd-7)	0.02
溶媒(Solv-2)	0.40
第四層(紫外線吸収層)	
ゼラチン	1.58
紫外線吸収剤(UV-1)	0.47
温色防止剤(Cpd-5)	0.05
溶媒(Solv-5)	0.24
第五層(赤感層)	
塩基化銀乳剤(立方体、平均粒子サイズ0.58μm のものと、0.45μmのものとの1:4混合物 (Agモル比)。粒子サイズ分布の変動係数は 0.09と0.11、各乳剤ともAgBr 0.6モル%を粒 子表面の一郎に局在含有させた)	0.23
ゼラチン	1.34
シアンカブラー(ExC)	0.32
色像安定剤(Cpd-6)	0.17



との1:1混合物(モル比)

(ExM) マゼンタカブラー



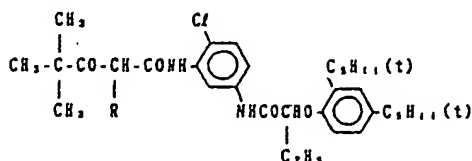
の1:1混合物(モル比)

色像安定剤(Cpd-7)	0.40
色像安定剤(Cpd-8)	0.04
溶媒(Solv-6)	0.15

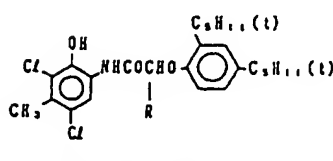
第六層(紫外線吸収層)	
ゼラチン	0.53
紫外線吸収剤(UV-1)	0.16
温色防止剤(Cpd-5)	0.02
溶媒(Solv-5)	0.08

第七層(保護層)	
ゼラチン	1.33
ポリビニルアルコールのアクリル変性共重合体 (変性度17%)	0.17
流動パラフィン	0.03

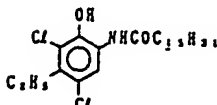
(ExY) イエローカブラー



(ExC) シアンカブラー

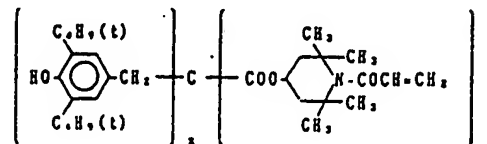


と

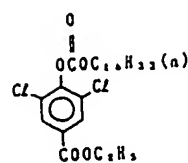


の各々重量で2:4:4の混合物

(Cpd-1) 色像安定剤



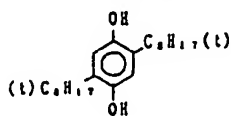
(Cpd-2) 色像安定剤



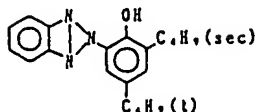
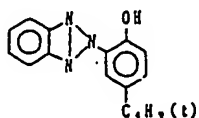
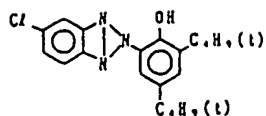
(Cpd-4) 色像安定剤



(Cpd-5) 混色防止剤

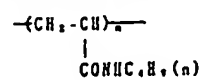


(Cpd-6) 色像安定剤



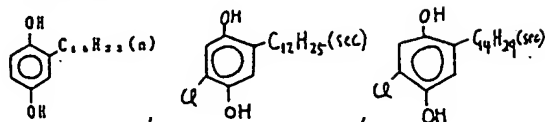
の 2 : 4 : 4 混合物 (質量比)

(Cpd-7) 色像安定剤



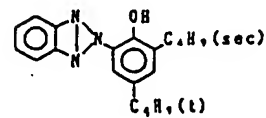
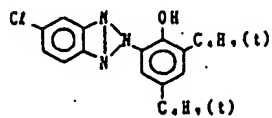
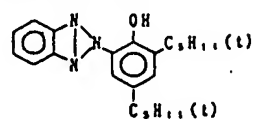
平均分子量 60,000

(Cpd-8) 色像安定剤



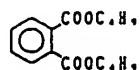
の 1 : 1 : 1 混合物 (質量比)

(UV-1) 紫外線吸収剤

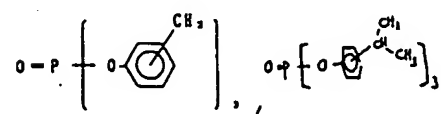
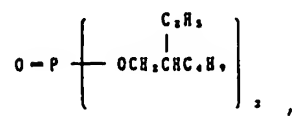


の 4 : 2 : 4 混合物 (質量比)

(Solv-1) 溶媒

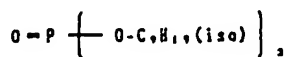


(Solv-2) 溶媒

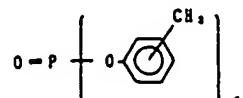


の 1 : 1 : 1 混合物 (容量比)

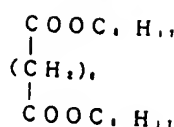
(Solv-3) 溶媒



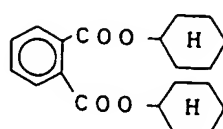
(Solv-4) 溶媒



(Solv-5) 溶媒



(Solv-6) 溶媒



このようにして作製した多層カラー写真感光材料をBとし、第2表に示すような第三層のマゼンタカブラーの変更、または本発明の一般式(II)、(III)で表わされる化合物、比較化合物をさらに加えた以外はBとまったく同様にして他の試料を作製した。なお、試料B₁～B₄は第一層のイエローカブラーをY-9に、第五層のシアシカブラーをC-2/C-14/C-18(重量比で1/1/1)にそれぞれExY、ExCと等モルの置換を行なつた。

トリエタノールアミン	8.0g	12.0g
塩化ナトリウム	1.4g	—
炭酸カリウム	25 g	25 g
N-エチル-N-(β-メタ ンスルホンアミドエチル) -3-メチル-4-アミノ		
アニリン硫酸塩	5.0g	7.0g
N,N-ビス(カルボキシメ チル)ヒドラシン	5.5g	7.0g
蛍光増白剤(WHITEX 4B, 住友化学製)	1.0g	2.0g
水を加えて	1000 ml	1000 ml
pH(25°C)	10.05	10.45
<u>漂白定着液(タンク液と補充液は同じ)</u>		
水	400 ml	
チオ硫酸アンモニウム(70%)	100 ml	
亜硫酸ナトリウム	17 g	
エチレンジアミン四酢酸鉄(III)		
アンモニウム	55 g	
エチレンジアミン四酢酸二ナトリ		

まず、各試料に実施例1に記載した方法に準じ露光を与えた。露光の終了した試料は、ペーパー処理機を用いて、次の処理工程でカラー現像のタンク容量の2倍補充するまで、連続処理(ランニングテスト)を実施した。

処理工程	温度	時間	補充液	タンク容量
カラー現像	35°C	45秒	161 ml	17 l
漂白定着	30~35°C	45秒	215 ml	17 l
リンス①	30~35°C	20秒	—	10 l
リンス②	30~35°C	20秒	—	10 l
リンス③	30~35°C	20秒	350 ml	10 l
乾燥	70~80°C	60秒		

* 補充量は感光材料1 mあたり
(リンス③→①への3タンク向流方式とした。)

各処理液の組成は以下の通りである。

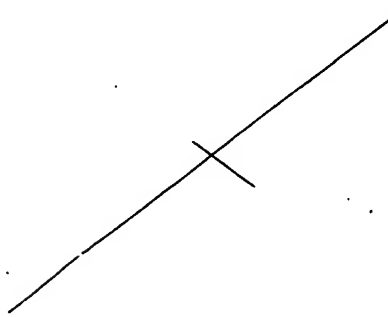
カラー現像液	タンク液	補充液
水	800 ml	800 ml
エチレンジアミン-N,N, N',N'-テトラメチレ ンホスホン酸	1.5 g	2.0 g

ウム	5 g
臭化アンモニウム	40 g
水を加えて	1000 ml
pH(25°C)	6.0

リンス液(タンク液と補充液は同じ)

イオン交換水(カルシウム、マグネシウムは各々3 ppm以下)

このようにして得られた各試料を実施例1と同様にして、マゼンタ色像の光退色試験を行なつた。この結果を第2表に示す。



第2表から、一般式(Ⅲ)で表わされる化合物と他の公知の化合物との併用、一般式(Ⅱ)で表わされる化合物どうし、一般式(Ⅲ)で表わされる化合物どうし等の組合せで得られる光堅牢性の改良効果は不十分であり、一般式(Ⅱ)で表わされる化合物と一般式(Ⅲ)で表わされる化合物を組合せることによつて初めて著しい光堅牢化が達成されることがわかる。この時に得られた光堅牢化のレベルは同時に達成された第一層のイエロー、第五層のシアンの光堅牢化のレベルにほぼ匹敵することがわかつた。

実施例 3

ボリエチレンで両面ラミネートし、表面をコロナ放電処理した紙支持体の上に以下に示す層構成の多層カラー印画紙を作製した。塗布液は下記のようにして調製した。

第一層壁布沒頭製

イエローカブラー (ExY) 60.0 g および褐色防
止剤 (Cpd-1) 28.0 g に酢酸エチル 150cc および
溶媒 (Solv-3) 1.0cc と溶媒 (Solv-4) 3.0cc を
加え溶解し、この溶液をドテルベンゼンスルホ
ン酸ナトリウムを含む10%ゼラチン水溶液 450cc
に添加した後、超音波モジナイザーにて分散し、
得られた分散液を、下記青感性増感色素を含有す
る塩基化銀乳剤 (臭化銀 0.7モル%) 420 g に混
合溶解して第一層塗布液を調製した。

第二層から第七層用の塗布液も第一層塗布液と同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤としては1, 2-ビス(ビニルスルホニル)エタンを用いた。

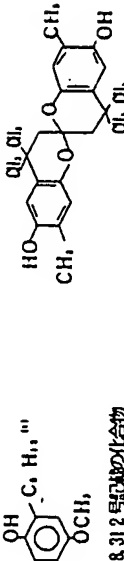
→ ふるや町の公用地成色表としては下記のものを

比效化合物 (a)		"C, H, OH OH	比效化合物 (b)		"C, H, OH CH ₃
比效化合物 (c)		"C, H, OH CH ₃	比效化合物 (d)		"C, H, OH CH ₃

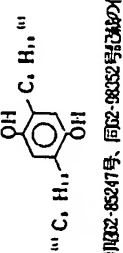
比較化合物 (d)



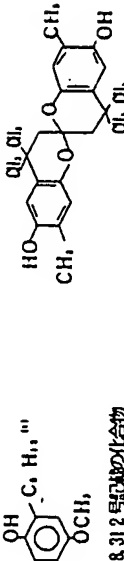
比較化合物 (d)



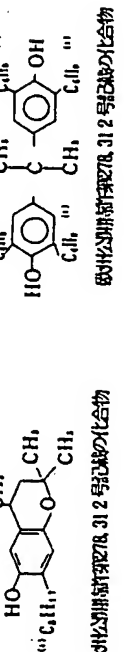
比較化合物 (c)



比較化合物 (c)



比較化合物 (f)



用いた。

青感性乳剤層：アンヒドロ-5, 5'-ジクロロ-3, 3'-ジスルホエチルチアシアニンヒドロオキシド

緑感性乳剤層：アンヒドロ-9-エチル-5, 5'-ジフェニル-3, 3'-ジスルホエチルオキサカルボシシアニンヒドロオキシド

赤感性乳剤層：3, 3'-ジエチル-5-メトキシ-9, 11-ネオヘンチルチアジカルボシアニンヨージド

また各乳剤層の安定剤として下記の物を用いた。

1 - (2-アセトアミノフェニル)-5-メルカブトテトラゾール	7
1-フェニル-5-メルカブトテトラゾール	2 混合物
1-(p-メトキシフェニル)-5-メルカブトテトラゾール	1
またイラジューション防止染料として下記の物	

用いた。

(3-カルボキシ-5-ヒドロキシ-4-(3- (3-カルボキシ-5-オキソ-1-(2, 5-ビスルホナトフェニル)-2-ビラゾリン-4-イリデン)-1-プロペニル)-1-ビラゾリル) ベンゼン-2, 5-ジスルホナート-ジナトリウム塩

N, N'-(4, 8-ジヒドロキシ-9, 10-ジオキソ-3, 7-ジスルホナトアンスラセン-1, 5-ジイル) ビス(アミノメタンスルホナート) -テトラナトリウム塩

(3-シアノ-5-ヒドロキシ-4-(3-(3-シアノ-5-オキソ-1-(4-スルホナトフェニル)-2-ビラゾリン-4-イリデン)-1-ベンタニル)-1-ビラゾリル) ベンゼン-4-スルホナート-ナトリウム塩

(層構成)

以下に各層の組成を示す。数字は塗布量(g/m²)を表す。ハロゲン化銀乳剤は銀換算塗布量を表す。

支持体

ポリエチレンで両面ラミネートし、裏面をコロナ放電処理した紙支持体

第一層(青感層)

前述の塩臭化銀乳剤(AgBr 0.7モル%、立方体、平均粒子サイズ 0.9μm)

ゼラチン 0.29

イエローカプラー(ExY) 1.80

褪色防止剤(Cpd-1) 0.60

溶媒(Solv-3) 0.28

溶媒(Solv-4) 0.01

第二層(褪色防止層)

ゼラチン 0.80

褪色防止剤(Cpd-2) 0.055

溶媒(Solv-1) 0.03

溶媒(Solv-2) 0.15

第三層(緑感層)

前述の塩臭化銀乳剤(AgBr 0.7モル%、立方体、平均粒子サイズ 0.45μm)

ゼラチン 0.18

マゼンタカプラー(ExM) 0.27

溶媒(Solv-1) 0.2

溶媒(Solv-2) 0.03

第四層(褪色防止層)

ゼラチン 1.70

褪色防止剤(Cpd-2) 0.065

紫外線吸収剤(UV-1) 0.45

紫外線吸収剤(UV-2) 0.23

溶媒(Solv-1) 0.05

溶媒(Solv-2) 0.05

第五層(赤感層)

前述の塩臭化銀乳剤(AgBr 4モル%、立方体、平均粒子サイズ 0.5μm)

ゼラチン 0.21

ゼラチン 1.80

シアノカプラー(ExC-1) 0.26

シアノカプラー(ExC-2) 0.12

褪色防止剤(Cpd-1) 0.20

溶媒(Solv-1) 0.16

特開平3-53247 (47)

溶媒 (Solv-2)	0.09	(5, 1- <u>C</u>) - 1, 2, 4-トリアゾール
発色促進剤 (Cpd-5)	0.15	(ExC-1) シアンカブラー
第六層 (紫外線吸収層)		2-ペンタフルオロベンズアミド-4-クロ
ゼラチン	0.70	ロ-5 (2-(2, 4-ジ-tert-アミルフェ
紫外線吸収剤 (UV-1)	0.26	ノキシ)-3-メチルブチルアミドフェノール
紫外線吸収剤 (UV-2)	0.07	(ExC-2) シアンカブラー
溶媒 (Solv-1)	0.30	2, 4-ジクロロ-3-メチル-6-(α -
溶媒 (Solv-2)	0.09	(2, 4-ジ-tert-アミルフェノキシ) プチ
第七層 (保護層),		ルアミド) フェノール
ゼラチン	1.07	(Cpd-1) 漆色防止剤

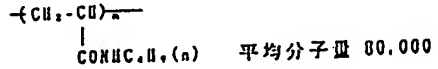
(ExY) イエローカブラー

α -ビバリル- α -(3-ベンジル-1-ヒ
ダントイニル)-2-クロロ-5-(β -(ド
デシルスルホニル)ブチルアミド)アセトアニ
リド

(ExX) マゼンタカブラー

7-クロロ-6-イソプロビル-3-(3-
(2-ブトキシ-5-tert-オクチル)ベン
ゼンスルホニル)プロビル-1H-ピラゾロ

(Cpd-1) 漆色防止剤



(Cpd-2) 漆色防止剤

2, 5-ジ-tert-オクチルハイドロキノン

(Cpd-5) 発色促進剤

p-(p-トルエンスルホンアミド)フェニ
ルードデカン

(Solv-1) 溶媒

ジ(2-エチルヘキシル)フタレート

(Solv-2) 溶媒

ジブチルフタレート

(Solv-3) 溶媒

ジ(1-ノニル)フタレート

(Solv-4) 溶媒

N, N-ジエチルカルボンアミド-メトキシ
-2, 4-ジ-tert-アミルベンゼン

(UV-1) 紫外線吸収剤

2-(2-ヒドロキシ-3, 5-ジ-tert-
アミルフェニル)ベンゾトリアゾール

(UV-2) 紫外線吸収剤

2-(2-ヒドロキシ-3, 5-ジ-tert-
ブチルフェニル)ベンゾトリアゾール

(5, 1-C) - 1, 2, 4-トリアゾール

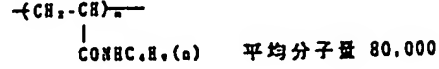
(ExC-1) シアンカブラー

2-ペンタフルオロベンズアミド-4-クロ
ロ-5 (2-(2, 4-ジ-tert-アミルフェ
ノキシ)-3-メチルブチルアミドフェノール

(ExC-2) シアンカブラー

2, 4-ジクロロ-3-メチル-6-(α -
(2, 4-ジ-tert-アミルフェノキシ) プチ
ルアミド) フェノール

(Cpd-1) 漆色防止剤



(Cpd-2) 漆色防止剤

2, 5-ジ-tert-オクチルハイドロキノン

このようにして作成した試料をCとし、第三層に50モル%の(II-1)と50モル%の(III-1)、(III-3)、(III-15)、(III-18)、(III-32)、(III-34)、(III-35)または(III-39)と併用して添加した以外は試料Cと同様にして他の試料を作成した。

これらの試料に実施例1に記載した方法で露光を与え、別途上記感光材料に像様露光を与えた試料をペーパー処理機を使用して、下記処理工程でカラー現像のタンク容量の2倍補充するまで連続処理(ランニングテスト)を行つてから、処理して色像を得た。

処理工程	温度	時間	補充液*	タンク容量
カラー現像	35°C	45秒	161mL	17 L
漂白定着	30~36°C	45秒	215mL	17 L
安定①	30~37°C	20秒	—	10 L
安定②	30~37°C	20秒	—	10 L
安定③	30~37°C	20秒	—	10 L
安定④	30~37°C	30秒	248mL	10 L
乾燥	70~85°C	60秒	—	—

pH (25°C) 10.05 10.45

漂白定着液(タンク液と補充液は同じ)

水 400 mL

チオ硫酸アンモニウム(70%) 100 mL

このようにして得られた各試料を実施例1と同様にして、マゼンタ色像の光退色試験を行なつたところ、実施例1や2と同様に本発明の一般式(II)で表わされる化合物と一般式(III)で表わされる化合物などを併用した試料はいずれも初濃度1.5と0.5における色素残存率はほぼ等しく、しかもこれらの化合物を添加することによって大巾に光堅牢性が改良されることがわかつた。

(発明の効果)

本発明による式(Ⅰ)、(Ⅱ)および(Ⅲ)の化合物を組合せて用いることによつて、色再現性がよく、しかも高発色濃度部から低発色濃度部にわたる全発色濃度域において光堅牢性が優れ、更にステインの発生も少ないカラー写真が得られる。

*感光材料1mあたりの補充量

(安定④→①への4タンク向流方式とした。)

各処理液の組成は以下の通りである。

カラー現像液	タンク液	補充液
水	800 mL	800 mL
エチレンジアミン四酢酸	2.0g	2.0g
5, 6-ジヒドロキシベ ンゼン-1, 2, 4-	—	—
トリスルホン酸	0.3g	0.3g
トリエタノールアミン	8.0g	8.0g
塩化ナトリウム	1.4g	—
炭酸カリウム	25 g	25 g
N-エチル-N-(β-メタ ンスルホンアミドエチル) -3-メチル-4-アミノ	—	—
アニリン硫酸塩	5.0g	7.0g
ジエチルヒドロキシルアミン	4.2g	6.0g
蛍光増白剤(4, 4'-ジア ミノスチルベン系)	2.0g	2.5g
水を加えて	1000 mL	1000 mL

手 続 補 正 書

平成2年2月22日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示 平成1年特願第189038号

2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地

名 称(520) 富士写真フィルム株式会社

代表者 大 西 実

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号
富士写真フィルム株式会社 東京本
電話 (406)2537

特許

方

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

4. 指正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の欄

記載を削除する。

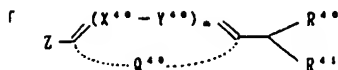
5. 指正の内容

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

1) 第9頁4行目の

「到った」を
「至った」

4) 第91頁の一般式(C-I)の化学構造式を

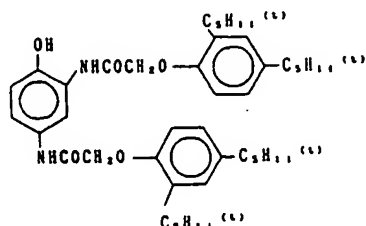


と補正する。

以上

と補正する。

2) 第44頁の(I-15)の化学構造式を



と補正する。

3) 第81頁7行目の「一方」から

81頁9行目の「好みしい」までの

手 続 補 正 書

特許庁長官 殿

1. 事件の表示 平成1年特願第189038号

4. 指正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の欄

2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

5. 指正の内容

明細書の「発明の詳細な説明」の欄を下記のように補正する。

3. 指正をする者

(1) 第187頁12行目の後に別紙の記載を挿入する。

以上

事件との関係 特許出願人

住所 神奈川県南足柄市中沼210番地

名称(520) 富士写真フィルム株式会社

代表者 大西貢

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号

富士写真フィルム株式会社 東京本社

電話 (406)2537

方 式
審 査

特許庁

表

第3層のような組合せの試料を作成した。

これらの試料をセンシトメトリー用の連続ウェッジを使用して露光を与えた後、以下の現像処理工程によって現像処理した。

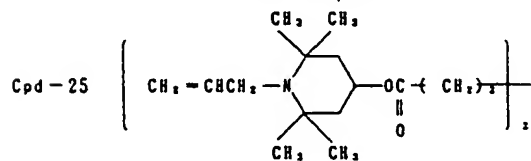
処理工程

第一現像(白黒現像)	38℃	75秒
水洗	38℃	90秒
反転露光	100lux以上	60秒以上
カラー現像	38℃	135秒
水洗	38℃	45秒
漂白定着	38℃	120秒
水洗	38℃	135秒
乾燥		

処理液組成

(第一現像液)

ニトリロ-N,N,N-	
トリメチレンホスホン	
酸・五ナトリウム	0.6g
ジエチレントリアミン五	
酢酸・五ナトリウム塩	4.0g



このようにして作成した試料をDとし、第6層および第7層にマゼンタカブラーに対し50モル%の一般式(II)で表わされる化合物を添加した

亜硫酸カリウム	30.0g	ニトリロ-N,N,N-
チオシアノ酸カリウム	1.2g	トリメチレンホス
炭酸カリウム	35.0g	ホン酸・五ナトリウ
ハイドロキノンモノス		ム塩
ルホネート・カリウ		0.5g
ム塩	25.0g	ジエチレントリアミン
ジエチレングリコール	15.0g	五酢酸・五ナトリウ
1-フェニル-4-ヒ		ム塩
ドロキシメチル-4		2.0g
-メチル-3-ピラ		亜硫酸ナトリウム
ゾリドン	2.0g	2.0g
臭化カリウム	0.5g	炭酸カリウム
沃化カリウム	5.0g	ヒドロキシルアミン
水を加えて	12	硫酸塩
(pH 9.70)		3.0g
(カラー現像液)		N-エチル-N-(β
ベンジルアルコール	15.0g	-メタノスルホニア
ジエチレングリコール	12.0g	ミドエチル)-3-
3,6-ジチア-1,8		メチル-4-アミノ
オクタンジオール	0.2g	アニリン硫酸塩
		5.0g
		臭化カリウム
		0.5g
		沃化カリウム
		1.0g
		水を加えて
		12
		(pH 10.40)

(漂白定着液)

2-メルカブト-1.

3, 4-トリアゾ

ール

1.0 g

エチレンジアミン四

酢酸・ニナトリウ

ム・二水塩

5.0 g

エチレンジアミン四

酢酸・Fe (III)

アンモニウム一水

塩

80.0 g

亜硫酸ナトリウム

15.0 g

チオ硫酸ナトリウム

(700 g / ℥ 液)

160.0 mL

冰酢酸

5.0 mL

水を加えて

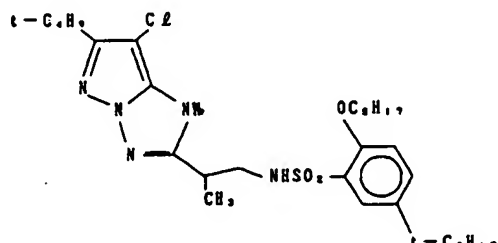
1 L

(pH 6.50)

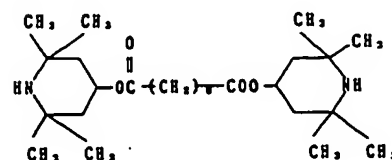
このようにして得られた各試料をキセノンテスター (Xe) (照度 20 万 Lux) で 10 日間曝射後のマゼンタ色素の残存率を初濃度 1.5 と 0.

-1.8 を 0.03 g / mL、および第 9 層 (第 3 緑感乳剤層) には本発明の化合物 (III-1.8) を 0.08 g / mL を、更にこれらの各層にそれぞれ、マゼンタカブラーの替りに下記のマゼンタカブラー-M-3.3 (0.10 g / mL) を添加し、更に下記の Cpd-2.6 (0.05 g / mL) を添加した。このようにして作成した試料を E. とする。

M-3.3



Cpd-2.6



更に、本発明の一般式 (II) の化合物を第 7、

5 で評価した。

この結果を第 3 表に示す。

第 3 表

試料	一般式 (II) の色像安定剤	マゼンタ色素残存率 (%)		備考
		初濃度 1.5	初濃度 0.5	
D	—	62	44	比較例
D ₁	II-1	80	81	本発明
D ₂	II-2	82	81	—
D ₃	II-1.5	83	80	—
D ₄	II-2.4	82	82	—
D ₅	II-2.5	80	81	—

第 3 表から明らかなように本発明の組合せであ

る試料 D₁ ~ D₅ は高濃度、低濃度ともに光堅牢性改良効果に優れている。

実施例 5

特開平 2-854 号の実施例 1 の試料 1.0.1 に従ってカラー感光材料 (反転カラーフィルム) を作成した。但し第 7 層 (第 1 緑感乳剤層) には本発明の化合物 (III-1.8) を 0.03 g / mL、第 8 層 (第 2 緑感乳剤層) にも本発明の化合物 (III-

8.9) にそれぞれ第 4 表のように添加して、試料 E₁ ~ E₅ を作成した。

これらの試料をセンシトメトリー用連続ウェッジを通して露光した後、前記特開平 2-854 の実施例 1 に記載の現像処理工程によって現像した。

このようにして得られた各試料をキセノンテスター (Xe) (照度 20 万 Lux) で 4 日間曝射後のマゼンタ色素の残存率を初濃度 1.5 と 0.5 で評価した。

この結果を第 4 表に示す。

第 4 表

試料	一般式 (II) の色像安定剤 (III-1.8 に対して 50 モル % 添加)	マゼンタ色素残存率 (%)		備考
		初濃度 1.5	初濃度 0.5	
E	—	50	27	比較例
E ₁	II-1	74	73	本発明
E ₂	II-2	72	73	—
E ₃	II-1.5	73	70	—
E ₄	II-2.4	71	71	—
E ₅	II-2.5	73	72	—

第4表から明らかなように本発明の組合せである試料E₁～E₃は高濃度、低濃度とともに光堅牢性改良効果に優れている。